世界知的所有權機關

丑麗

| 国 版 * * 8 日 特許協力条約に基づいて公開された国際 | (11) 国際公開番号 |
|-----------------------------------|--|
| 際グ | F |
| 国 特許協力条約にま | 7, 77, 401/06, 401/14, 403/06, 06, A61K 31/4015, 31/454, |

| (11) 国際公開番号 | (43) 国際公開日 |
|---------------------------|--|
| | 405/14, 413/06, A61K 31/4015, 31/454, 31/4545, 31/496, 31/5377, 31/55, A61P 31/18, 43/00 |
| 国際伶許分類7 C07D 207/277,4 | 405/14, 413/06, A 31/4545, 31/496, 31/18, 43/00 |

<u>6</u>

2000年11月9日(09.11.00)

WO00/6655

〒532-0024 大阪府大阪市池川区十三本町2丁目17番85号 武田聚品工業株式会社 大阪工場内 Osaka, (JP) 井理士 高橋秀一, 外(TAKAHASHI, Shuichi et al.) 馬場昌範(BABA, Masanori)[JP/JP (4) 休期人 PCT/JP00/02765 2000年4月27日(27.04.00) 1999年4月28日(28.04.99) (30) 優先権データ 特願平11/122549 (11) 国際出願番号 (22) 国際出版日 31/454

(81) 指定国 AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CY, CX, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, D. Li, IN, IS, IP, KG, KR, KZ, LC, LK, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, Ti, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, EMM等并 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, ET, CH, WC, NL, PT, SB, OAPPI等件 (BF, BI, CF, CG, CI, CM, GA, CM, CM, MR, NE, SB, NT, TO, TO), ARIPO等件 (GH, GM, KE, IS, MW, MR, NE, SN, TD, TO), ARIPO等件 (GH, GM, KE, IS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシブ等符 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TT, TM) (1) 出版人 (米国を除くすべての指定国について) 民国聚品工業株式会社 (TAKEDA CEMICAL INDUSTRIES, LTD.)[FI/IP] 「741-0043 大阪杯中央区道体可回丁目1番1号 Osaba, (JP) (73) 発明者: および (73) 発明者: および (75) 発明者/出版人 (米国についてのみ) 石原柱二(SHIFARA, Ywij)[FI/IP] 〒305-0051 英雄和つくば市口の買丁目12巻地30号 Ibarais, (JP) 今村其一(MAMANURA, Shinchi)[FI/IP] 〒331-0063 大阪府大阪市北区及将東2丁目3-29-302号 Osaba, (JP)

国際調査報告數 添付公服卷数

> 〒305-0812 茨城県つくば市大字東平塚586番地2 Ibaraki, (JP) 〒560-0881 大阪府豊中市中桜塚1丁目10番17号 Osaka (JP)

偽口 昌平(HASHIGUCHI, Shohei)[JP/JP E(NISHIMURA, Osamu)[JP/JP 神島西之(KANZAKI, №0yıki)[JP/JP]

F567-0867 大阪府茨木市大正町2番15-203 Osaka, (JP)

CYCLIC AMIDE COMPOUNDS, PROCESS FOR THE PREPARATION OF THE SAME AND USES THEREOF (54)Title:

(54)発明の名称 環状アミド化合物、その製造法および用途

Ξ

(57) Abstraci

Compounds of general formula (I) or salts thereof, which exhibit excellent CCRS antagonism and are useful as preventive or therapeutic drugs for HIV infection of human peripheral blood monocytes, particularly AIDS. In said formula R¹ is hydrocarbyl and R² is hydrocarbyl having two or more carbon atoms, or R1 and R2 together with the nitrogen atom adjacent thereto may form a ring which may be is optionally substituted hydrocarbyl or a heterocyclic group; R* is hydrogen, hydrocarbyl, a heterocyclic group, or the like; E is a divalent chain bydrocarbon group or the like; G is CO or SO; J is nitrogen, a methyne group, or the like; and Q and R are each a ids of general formula (1) or salts thereof, which exhibit excellent CCR5 antagonism and divalent C₁-C₃ chain hydrocarbon group or the like

 \equiv 私 (57)要約

വ Ω R ' は 炭 紫 数 2 以 上 の 炭 化 水 素 基 を 示 す か、R'とR'が結合して解接する簽案原子と共に置換基を有していて 茧 原子またはメチン基等を、QおよびRは2価のC1-3鎖状炭化 もよい環を形成してもよく、 R iは置換基を有していてもよい段化水 で表される化合物またはその塩は優れたCCR E A I 基または複素環基を、R 4は水素原子、炭化水紫基または複素環 G ICO I L ICO 李 ヒト末指自単核联甾陷へのHIV感染 を、 Eは 2 価の鎖状炭化水紫基等を、 として有用である (式中、 B1 は 炭化 水素 基 を、 <u>.</u> ・治療薬 枯抗作用を示し、 水素基等を示す Sの予防 椺 翢 眯 排 せ

PCTに基ろいて公開される国際出版のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参写情報) 7 × 1 · 1 × 4 ア旧ユーゴスラヴィア スペッシンとととはは対して スペッシンとしてしてしてしているとして とうしいくしし メンシーとと スクロント スクロント スペッシー ノブロ兵国連邦

PCT/JP00/02765

田 笛 电

環状アミド化合物、その製造法および用途

5 技術分野

本発明は、後天性免疫不全症候群の治療に有用な環状アミド化合物、その製造 法および用途に関する。

ഹ

背景技術

- 10 近年、AIDS(後天性免疫不全症候群)の治療法としてHIV(とト免疫不全ケイルス)プロテアーゼ阻害剤が開発され、従来から使用されてきた2つのHIV逆転写酵素阻害剤と組み合わせることにより、AIDSの治療が格段に進歩したが、AIDS換域のためには未だ十分とは言えず、さらに別の作用機構に基づく新しい抗AIDS薬の開発が望まれている。
- 15 H I V が標的細胞に侵入する際のレセプターとして、CD4が以前から知られているが、最近になってマクロファージ指向性H I VのセカンドレセプターとしてCCR5、T細胞指向性のセカンドレセプターとしてCXCR4と呼ばれる7回膜貫通型でGタンパク質共役型ケモカインレセプターがそれぞれ見い出されており、これらのケモカインレセプターがH I Vの感染成立・伝播に必須の役割を果たしていると考えられている。事実、度重なる暴露にもかかわらずH I V感染に抵抗性を示したヒトは、そのCCR5進伝子がホモに欠失した変異をもっていたとの報告もある。したがって、CCR5拮抗物質は、新しい抗H I V薬となることが期待されている。

現在ケモカインレセプター拮抗剤としては、芳香族ウレア誘導体(J. Biol. 25 Chem. 1998, 273, 10095-10098.)、ベンズジアゼピン誘導体(特開平9ー249570)、サイクラム誘導体(Nat. Med., 1998, 4, 72-77.),スピロピベリジン誘導体(W098/25604, 25605,),アクリジン誘導体(W098/30218),キサンテンが誘導体(W98/04554)、ハロベリドール誘導体(J. Biol. Chem., 1998, 273, 15687-15692., W098/24325, 02151.),ベンズアゾシン系化合物(特開平9-25572),ベンズイミダソ

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

ール誘導体(W098/06703), ピペラジンおよびジアゼピン誘導体(W097/44329), 3位二置後ピペリジン誘導体(特開平9-249566), 4位置換ピペリジン誘導体(W099/04794)、置換ピロリジン誘導体(W099/09984)等が知られているが、現在までにCCR5拮抗物質がAIDSの治療薬として開発された例は未だない。

ー方、ヘテロ原子含有環状化合物の中で、ピロリジノン誘導体の生理活性については、下記式 (1) で表される構造において、Q=C H_2 、 $R=CH_2$ 、J=CH、 G=CO、 R^3 =Hである化合物が、古くは植物生長鋼節または除草活性(特開の51-125745)が、さらには沈痛、消炎作用(Chim Ther., 1972, 7, 398-403)等が報告されているが、ケモカインレセプター拮抗作用に関する報告は見受けらず、 P^2 +Hである本願化合物についての記載は全く存在しない。

発明の開示

2

本発明者らは、CCR5拮抗作用を有する化合物につき鋭意検討した結果、下記一般式(I)で表わされる又はその塩が、優れたCCR5拮抗作用を示すとともに、ヒト末梢血単核球細胞へのHIV感染、特にAIDSの予防・治療薬として有用であること、さらに経口での吸収性が優れていることを見い出し、これに基づいて本発明を完成した。

15

すなわち、本発明は、

··· 相

.

Ξ

(式中、R'は炭化水素基を、R²は炭素数2以上の炭化水素基を示し、またR¹とR²が結合して降接する窒素原子と共に配換基を有していてもよい環を形成してもよく、R³は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてちよい炭化水素基または置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、Eはオキソ基以外の置換基を有していてもよい複素環基を、GはCOまたはSO₂を、Jは窒素原子またはいてもよい2価の鎖状炭化水素基を、GはCOまたはSO₂を、Jは窒素原子または酸基を有していてもよいメチン基を、QはCOまたはSO₂を、Jは窒素原子または

置換基を有していてもよい2価のこ₁₋₃鎖状炭化水素基を示す。)で表される化合物またはその塩。

- 2)R¹がC₁-。アルキル基またはC₃-。シクロアルキル基でR²がC₂-。アルキル基またはC₃-。シクロアルキル基であるか、またはR¹とR²が結合して隣接する
 - 窒素原子と共に置換基を有していてもよい環を形成しており、R3が置換基を有していてもよいC3-3ンクロアルキル基、置換基を有していてもよいてもよいC3-3ンクロアルキル基、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアリール基または置換基を有していてもよいアリール基を有していてもよいアリール基または置換基を有していてもよいと3-6アルキレン基で、GがCOまたはSO2で、Jが窒素原子または置換基を有していてもよいメチン基で、GがCOまたはSO2で、Jが窒素原子までは置換基を有していてもよいメチン基で、GがCOまたはSO2で、Jが窒素原子までは置換基を有していてもよいメチン基で、GがCOまたはMichin Stationに合物。

2

2

- 15 形成している上記1)または2)記載の化合物。
- 4)置換基を有していてもよい環がそれぞれ置換基を有していてもよい1-ピペリジニル基または1-ピペラジニル基である上配3)記載の化合物。
- 5) 1-ピペリジニル基または1-ピペラジニル基の置換基が (1) ベンゼン環にハロゲンを有していてもよいフェニルー C_{1-4} アルキル、 (2) ヒドロキシを有していてもよいジフェニルメチル、 (3) ベンゼン環にハロゲンを有していて
- 20 有していてもよいジフェニルメチル、(3) ベンゼン環にハロゲンを有していてもよいベンゾイル、(4) 2ーフェニルエテンー1ーイル、(5) ハロゲンを有していてもよいフェニル、(6) ヒドロキシ、(7) フェノキシまたは(8) ベンジルオキシである上記4) 記載の化合物。
- 6) 置換基を有していてもよい環が置換基を有していてもよい1ーピペリジニル3 基である上記3) 記載の化合物。
- 7)1-ビベリジニル基の置換基がベンゼン環にハロゲンを有していてもよいベンジル基である上記6)記載の化合物。
- 8) R³が(1) C₁₋₆アルキル基、(2) C₃₋₈シクロアルキル基、(3) ヒドロキシ基を有していてもよいベンジル基、(4) ナフチルメチル基、(5) 置換

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

基として①ハロゲンを有していてもよいC₁₋₄アルキル、②ハロゲンを有していてもよいC₁₋₄アルコキシ、③フェニル、④シアノ、⑤ベンジルオキシまたは⑥ハロゲン原子を有していてもよいフェニル基、(6)ナフチル基、(7)インダニル基または(8)テトラヒドロナフチル基である上記1)または2)記載の化

- 9) R^3 が置換基として C_{1-a} アルキルもしくはハロゲンを有していてもよいフェニル基である上記1)または2) 記載の化合物。
- 10) Eがヒドロキシを有していてもよい C_{2-6} ポリメチレンである上記1)または2) E観の化合物。
- 10 11) R*が (1) 水素原子、(2) ①ハロゲン、②ビリジル、③モルホリノ、 ④フリル、③エチニルまたは⑥C₃₋₈シクロアルキルを有していてもよいC₁₋₈ アルキル、(3) ベンゼン環に①ハロゲン、②C₁₋₄アルキル、③ハロゲノーC₁₋₄ -4アルキルまたは④C₁₋₄アルコキシを有していてもよいフェニルーC₁₋₄アル キルまたは(4) C₃₋₈シクロアルキルである上記1)または2) 記載の化合物
- 1.2) R^4 が \hat{U} 置換基としてハロゲンまたはフリルを有していてもよい C_{1-4} アルキル基または \hat{Q} ベンゼン環にハロゲンを有していてもよいベンジル基である上記1)または2)配彙の化合物。
- 13) -N(R¹) R²が置換基を有していてもよい1-ビベリジニル基、Eがトリメチレン基、R³が置換基を有していてもよいフェニル基、GがCO、JがCHで、かつQおよびRがそれぞれメチレン基である上記(1)配載の化合物。

20

- 14) #{3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-#(3,4-ジクロロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド、1-ベンジル-#{3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-5-オキソ-#フェニル-3-ピロリジンカルボキ
- 25 サミド、ド[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) ブロピル]-1-(3-クロロベンジル)-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド、ド(3,4-ジクロロフェニル)-ド [3-[4-(4-フルオロベンジル)-1-ピベリジニル] ブロピル] -1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミドおよびド[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) ブロピル]-5-オキソ-ドフェニル-1-(2,2-トリフルオロエチル)-3-ピロリジンカ

15599/00 OM

PCT/JP00/02765

ルポキサミドから選ばれた化合物またはその塩。

- 15)上記1)記載の化合物のプロドラッグ。
- 16)上記1)記載の化合物またはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物
- 17)ケモカインレセプター拮抗剤で上記16)記載の組成物。
- 18) CCR 5 拮抗剤で上記16) 記載の組成物。
- 19)HIVの感染症の予防・治療剤で上記16)記載の組成物。
- 20)AIDSの予防・治療剤で上記16)記載の組成物。
- 21) AIDSの病態進行抑制剤で上記16) 記載の組成物。
- 10 22)さらにプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵素阻害剤を組み合わせてなる上記19)記載の組成物。
- 23) 逆転写酵素阻害剤がジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、ラミブジン、スタブジン、アパカビル、ネビラビン、デラビルジンまたはエファビレンツで上記22) 記載の組成物。
- 15 24)プロテアーゼ阻害剤がサキナビル、リトナビル、インジナビル、アムブレナビルまたはネルフィナビルで上記22)記載の組成物。
- 25)上記(1)記載の化合物またはそのプロドラッグとプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵素阻害剤とのHIVの感染症の予防・治療のための使用。
- 26) 共:

(式中の各記号は前記と同意義である。) で表わされる化合物またはその塩と式

(式中、R 6はカルボキシ基、またはスルホン酸基またはそれらの塩または反応 35 性誘導体を示し、他の配号は前記と同意義である。)で表される化合物またはそ

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

の塩とを反応させることを特徴とする式(I)で表される化合物またはその塩の製造法。

27) 塩基の存在下、式:

E

5 (式中、Xは脱離基を示し、他の配号は前配と同意義である。)で表される化合物またはその塩と式:

3

(式中の記号は前記と同意磯である。)で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする式(I)で表される化合物またはその塩の製造法、

- 10 28)上記1)記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とするケモカイン受容体活性を抑制する方法、
- 29)ケモカイン受容体活性を抑制する薬剤の製造のための上記1)記載の化合物の使用、

に関する。

15 R1で示される炭化水素基としては、例えば脂肪核鎖式炭化水素基、脂類式炭化水素基及びアリール基等が挙げられる。好ましくは脂肪核鎖式炭化水素基または脂現式炭化水素基である。

該脂肪族鎖式炭化水素基としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基等の直鎖状又は分枝鎖状の脂肪族炭化水素基が挙げられる。好ましくはアルキル基である。酸アルキル基としては、例えばメチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、nーペンチル、イソプロピル、nーイチル、イソブチル、2・2ージメチルブロピル、3・3ージメチルブチル、3・3ージメチルブロピル、2・2ージメチルブチル、3・3ージメチルブロピル、2・2ージメチルブチル、1・1ージメチルブロピル、2・2ージメチルブチル、1・1ージメチルブロピル、2・2ージメチルブチル、1・1ージメチルブロピル、2・エチルブチル、nーヘブチル、1

2

ーメチルヘブチル、1 – エチルヘキシル、n – オクチル、1 – メチルヘブチル

22

ノニル等のC₁₋₁₀アルキル基 (好ましくはC₁₋₆アルキル等) 等が挙げられる。 該アルケニル基としては、例えばピニル、アリル、イソプロペニル、2ーメチル アリル、1ープロペニル、2ーメチルー1ープロペニル、1ープチニル、2ープ テニル、3ープチニル、2ーエチルー1ープテニル、2ーメチルー2ープテニル 、3ーメチルー2ープテニル、1ーペンテニル、2ーペチテニル、3ーペンテニ ル、4ーペンテニル、4ーメチルー3ーペンテニル、1ーヘキセニル、2ーヘキ セニル、3ーヘキセニル、4ーヘキセニル、5ーヘキセニル等のC₂₋₆アルケニ ル基等が挙げられる。該アルキニル基としては、例えばエチニル、1ープロピニ ル、2ープロピニル、1ープチニル、2ープチニル、3ープチニル、1ーペンチ ニル、2ープロピニル、3ーペンチニル、4ーペンチニル、1ーヘキシニル、2 ーヘキシニル、3ーヘキシニル、4ーペンチニル、1ーヘキシニル、2

ຂ

ルキニル基が挙げられる。

2

2

餃アリール基としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、列えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル、4 −インダニル、5 −インダニルのC₆₋₁₄アリール基等が好ましく、中でもフェニル、1 −ナフチル、2 −ナフチル等が特に好ましい。

ニル基としては、例えば2,4-シクロペンタンジエン-1-イル、2,4-シク

ロヘキサンジエン-1 -イル、2, 5 -シクロヘキサンジエン-1 -イル等のC ₂

-。シクロアルカンジエニル基等が挙げられる。

22

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

R²で示される炭素数2以上の炭化水素基としては、R¹で示される炭化水素基のうち炭業数2以上のものが挙げられる。好ましくはR¹で述べたもののうち、C₂₋₆アルキルおよびC₃₋₈シクロアルキルである。

R1とR²が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい現を 形成する場合、このような現としては、1個の窒素原子の他にさらに窒素原子、 酸素原子、イオウ原子を含む環であってもよく、その例としてはたとえば、1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、1-ホモピペラジニル、モルホリノ ヘブタメチレンイミノ、1-ピペラジニル、1-ホモピペラジニル、モルホリノ 、チオモルホリノなどの単環、2-イソインドリニル、1, 2, 3, 4-テトラ 10 ヒドロ-2-イソキノリル、1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ペンゾ アゼピン-3-イルなどの縮合環、インデン-1-スピロ-4'-ピペリジン-1'-イルなどのスピロ環などの環状アミノ基が挙げられ、該環状アミノ基は該 環上の化学的に可能な位置に1~5個、好ましくは1~3個の置換基を有してい

7.1 、 3、 30、 30.1 、30.1 、30.1 、30.2 、30.0 、30.

R。で示される置換基を有していてもよい炭化水素基の「炭化水素基」としては、例えば脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基等が挙げられる。これらの脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基としては B.7元 デカる脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール 1.1 生 2.1 -7

R¹で示される脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基として 述べたものがそれぞれ挙げられる。また骸炭化水素基の置換基としては、後述の R³で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における置換基として 述べたものが挙げられる。 前記R・で示される「쭽換基を有していてもよい複案環基」としては、後述のR³

2

で示される「置換基を有していてもよい複素環基」と同様なものが挙げられる。 前記R®およびR®で示される置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有 していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアルキール基、置換基 を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基 とくはシクロアルケニル基、置換基を有していてもよい複類環基、カルボン酸由 来のアシル基、置換基を有していてもよい複類環基、カルボン酸由 来のアシル基、置換基を有していてもよい複類環基、カルボン酸由 ていてもよいアリールスルホニル基としては後述のR®で示される置換基を有し ていてもよい炭化水素基における置換基としてのべたものが挙げられる。

2

 R^1 および R^2 としては、両者が結合して窒素原子と共に置換基を有していてもよい複素現を形成しているのが好ましい。

20 さらに好ましくは、NR¹R²が式:

$$-N \longrightarrow Y - R^* \qquad -N \longrightarrow \mathbb{R} \not \sim (d - N - V - R^*)$$

(式中、YおよびR *は前記と同意義である)で示される基のときである。ここで、YとR*は前記と同意義を示すが、R*は特に置換基を有していてもよいアリール基または置換基を有していてもよい複業環基が好ましい。

YR *としては置換基を有していてもよいベンジル基が特に好ましい。 また NR^1R^2 としては置換基を有していてもよい4-ペンジル-1-ピペリジェル基が特に好ましい。

25

WO 00/66551

2

R³で示される置換基を有していてもよい炭化水紫基における炭化水紫基としてはR¹で示される炭化水素基と同様なものが挙げられ、なかでもC₁₋₈アルキル基、C₃₋₈シクロアルキル基、アリール基が好ましい。これらの例もR¹で述べたものが挙げられる。

5 R³で示される置換基を有していてもよい複素環基における複素環基としては 、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素 原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少な くとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳 香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が 10 挙げられる。 該芳香族複条類基としては、芳香族単環式複条環基 (例えばフリル、チェニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3ーチアジアゾリ5。ル、1,2,4ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,3ートリア

- 15.4ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,3ートリアゾリル、1,2,4ートリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリダジニル、ピリジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基)及び芳香族結合複案環基[例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンズインンチエニル、インドリル、イソインドリル、1Hーインダゾリル、ベンズイン、ベンズエン、ベンズエン、ベンズエン、ベンズエン、ベンズイン
- 20 ダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2ーベンゾイソオキサゾリル、ベンゾキテ ゾリル、ベンゾピラニル、1,2ーベンゾイソチアゾリル、1Hーベンゾトリア ゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニ ル、フタラジニル、ナフチリジニル、ブリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、 αーカルボリニル、βーカルボリニル、ァーカルボリニル、アクリジニル、フェ 25 ノキザジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサテイニル、チアン
 - ノキサジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ (1、2 $-\underline{b}$) ピリダジニル、ピラソロ (1、5 $-\underline{a}$) ピリジル、イミダゾ (1、2 $-\underline{a}$) ピリジル、イミダゾ (1、2 $-\underline{b}$) ピリジル、イミダゾ (1、5 $-\underline{a}$) ピリジル、イミダゾ (1、2 $-\underline{b}$) ピリジル、イミダゾ (1、2 $-\underline{b}$) ピリダ

بير. چ PCT/JP00/02765

=

該非芳香族複素環基としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロフリル、チオモルホリニル、ピペラジニル、ラトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8 員(好ましくは5~6 員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

2

R³で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基およびR³で示される置換基を有していてもよい複素環基における置換基としては、例えば置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいアリー

- 15 ル基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいアミジノ基、配換基を有していてもよいアミジノ基、配換基を有していてもよい不整基、置換基を有していてもよいチオール基、エステル化されていてもよい力ルボキシル基、置換基を有していてもよいカルバモイ
 - 20 ル基、置換基を有していてもよいチオカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基、ハロゲン原子(例えばフッ茶、塩茶、臭素、ヨウ素等、好ましくは塩茶、臭素等)、シアノ基、ニトロ基、カルボン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよいアルキルスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基、置換までは1ないしまの任意の置換は位置に1ないし5個(好ましくは1ないし3個)置換していてもまいてもまた。

置換基としての「置換基を有していてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフ

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

チレニル等のC₆₋₁₄アリール基等が挙げられる。ここで、アリール基の置換基としては、低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等のC₁₋₆アルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ森、塩茶、臭森、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等のC₁₋₆アルキル基等)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は2個置換していてもよい。

電換基としての「置換基を有していてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル等のC3-7シクロアルキル基等が挙げられる10。ここで、シクロアルキル基の置換基としては、前記した「置換基を有していて

徴換基としての「窗換基を有していてもよいシクロアルケニル基」におけるシクロアルケニル基としては、例えばシクロプロペニル、シクロプテニル、シクロズベンテニル、シクロペニル、シクロペール、シクロペキモニル等のC。2-6シクロアルケニル基等が挙げられる。

もよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

15 ここで、置換基を有していてもよいシクロアルケニル基の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

で製基としての「図換基を有していてもよいアルキル基」におけるアルキル基としては、例えばメチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、nーペンチル、イソペンデル、ネオペンチル、1ーメチルプロピル、nーへキシル、イソヘキシル、1,1ージメチルブチル、2,2ージメチルブチル、3,3ージメチルブチル、2,2ージメチルブチル、3,3ージメチルブウビル等のC₁-6アルキル等が挙げられる。ここで、アルキル基の置換基としては、前記した「磴換基を有していてもよいアリール基」における磴換基と同様

20

置換基としての「置換基を有していてもよいアルケニル基」におけるアルケニル基としては、例えばビニル、アリル、イソプロベニル、2ーメチルアリル、1-プロベニル、2-ブテニル、3-ブテニル、3-メチェル、2-エチル-1-ブテニル、2-メチル-2-ブテニル、3-メチ

な数の同様なものが挙げられる。

22

ルー2ープテニル、1 ーペンテニル、2 ーペンテニル、3 ーペンテニル、4 ーペ - ヘキセニル、4 - ヘキセニル、5 - ヘキセニル等のC₂₋₆アルケニル基等が挙 げられる。ここで、アルケニル基の置換基としては、前記した「置換基を有して いてもよいアリール基」における閏換基と同様な数の同様なものが挙げられる。 ンテニル、4ーメチルー3ーペンテニル、1ーヘキセニル、2ーヘキセニル、

ß

徴換基としての「蹬換基を有していてもよいアルキニル基」におけるアルキニ ル基としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-プチニ ル、2ープチニル、3ープチニル、1ーベンチニル、2ーベンチニル、3ーベン アルキニル基の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいアリール チニル、4-ペンチニル、1-ヘキシニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、 4 - ヘキシニル、5 - ヘキシニル等の_{C2-6}アルキニル基が挙げられる。ここで、 基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。 2

置換基としての「置換基を有していてもよい複素環基」における複素環基とし ては、瑕系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子 等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくと も1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳香族 複楽環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複楽環基(脂肪族複楽環基)等が挙げ

2

「芳香族複案環基」としては、芳香族単環式複業環基(例えばフリル、チエニ ル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル 、イミダゾリル、ピラゾリル、1, 2, 3 - オキサジアゾリル、1, 2, 4 - オキサ ジアゾリル、1, 3, 4 – オキサジアゾリル、フラザニル、1, 2, 3 – チアジアゾ リル、1, 2, 4ーチアジアゾリル、1, 3, 4ーチアジアゾリル、1, 2, 3ートリ アゾリル、1, 2, 4ートリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、 20

ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複案 ンダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2ーベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチ **界基)及び芳香族縮合複素類基[例えばベンソフラニル、イソベンソフラニル** ベンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1 Hーインダゾリル、ベンズイ アゾリル、1, 2 – ベンゾイソチアゾリル、1 H – ベンゾトリアゾリル、キノリ 22

ル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニ ル、ナフチリジニル、ブリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、αーカルボリニ フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェ イミダゾ $(1,5-\underline{a})$ ピリジル、イミダゾ $(1,2-\underline{b})$ ピリダジニル、イミダ ル、8-カルボリニル、ァーカルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、 ナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ $(1,2-\underline{b})$ ピリ ダジニル、ピラゾロ $(1,5-\overline{a})$ ピリジル、イミダソ $(1,2-\overline{a})$ ピリジル、 ゾ $(1,2-\underline{a})$ ピリミジニル、 $1,2,4-トリアゾロ <math>(4,3-\underline{a})$ ピリジル、

1, 2, 4-トリアゾロ (4, 3-b) ピリダジニル等の8~12員の芳香族結合 **複楽瑕基 (好ましくは、前記した5ないし6員の芳香族単環式複案環基がベンゼ**

=

ン環と縮合した複素環または前配した5ないし6員の芳香族単環式複素環基の |非芳香族複素環基| としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセ タニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリ ジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニ ル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和 同一または異なった複素類2個が縮合した複案環)」などが挙げられる。)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。 2

置換基としての「置換基を有していてもよい複案環基」が有していてもよい置 **奥基としては、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等のC₁₋₆ア** アバロイ ルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、 V等のC1-6アルカノイル、ペンゾイル等)等が挙げられる。

20

てもよいイミドイル基」、「置換基を有していてもよいアミジノ基」、「置換基 を有していてもよい水酸基」及び「囮換基を有していてもよいチオール基」にお 置換基としての「置換基を有していてもよいアミノ基」、「置換基を有してい ける置換基としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル 、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t - ブチル、ペンチル、ヘキシル等のC アセチル、プロピオニル、ピパロイル等)、ペンゾイル等)、 C.-。アルキルス Vホニル(例えばメタンスルホニル、エタンスルホニル等)、 C₃-14, アリール |-。アルキル基等| 、アシル基(例えばC_{1-。}アルカノイル(例えばホルミル、

22

スルホニル(例えばベンゼンスルホニル、ロートルエンスルホニル等)、ハロゲ ン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシーカルボニル(例えばトリフルオロメト キシカルボニル、2, 2, 2ートリフルオロエトキシカルボニル、トリクロロメ トキシカルポニル、2,2,2ートリクロロエトキシカルボニル等)等が挙げら れるが、置換基としての「置換基を有していてもよいアミノ基」における「アミ ミドイル、ホルミルイミドイル、アミジノ等)などで置換されていてもよく、ま た、2個の質換基が窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり 、この様な場合の環状アミノ基としては、例えば1-アゼチジニル、1-ピロリ ジニル、1 - どペリジニル、モルホリノ、1 - ピペラジニル及び4位に低級アル キル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t ーブチル 、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル基等)、アラルキル基(例えばペンジ ル、フェネチル等のC₇₋₁。アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1 ーナフチル、2 - ナフチル等のC₆₋₁₀アリール基等) 等を有していてもよい 1 -ノ基」は、置換基を有していてもよいイミドイル基(例えば、C₁₋₆アルキルイ S 2

「置換基を有していてもよいカルバモイル基」としては、無置換のカルバモイルの他、Nーモノ置換カルバモイル基及びN、Nージ置換カルバモイル基が挙げられる。

ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノなどが挙げられ

2

ロアルキル基、アリール基、アラルキル基、複素環基は電換基を有していてもよく、その置換基としては、例えば水酸基、置換基を有していてもよいアミノ基 [酸アミノ基は、例えば低酸アルキル基 (例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t ーブチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₈アルキル基等)、アシル基 (例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピパロイル等のC₁₋₆アルカノイル、ペンゾイル等)等の1又は2個を置換基として有していてもよい。〕、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ森、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換基を有していてもよい低級アルキル基、1ないし5個のハロゲ

10 ン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で超換基を有していてもよい低級アルコキシ基等が挙げられる。該低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソプチル、secープチル、terlープチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル基等が挙げられ、特にメチル、エチル等が好ましい。該低級アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エチン、nープロボキシ、イソプロボキシ、nープトキシ、イソプトキシ、secープトキシ、nープロボキシ、イソプロボキシ、nープトキシ、なにようには、方に1ープトキシ等のC₁₋₆アルコキシ基等が挙げられ、特にメトキシ、エトキシ等が好ましい。また、これらの函換基は、同一又は異なって1又は2ないし3個(好ましくは1又は2個)置換しているのが好ましい。

「N.Nージ配換力ルバモイル基」は、窒素原子上に2個の面換基を有する力ルバモイル基を意味し、該置換基の一方の例としては上記した「Nーモノ置換力ルバモイル基」における置換基と同様のものが挙げられ、他方の例としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソブロピル、ブチル、tーブチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル基等)、C₃₋₆シクロアルキル基(例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロベンチル、シロヘキシル等、

20

25 シル等)、C₇₋₁₀アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等、好ましくはフェニルーC₁₋₄アルキル基等)等が挙げられる。また、2個の置換基が窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノカルバモイル基としては、例えば1ーアゼチジニルカルボニル、1ーピロリジニルカルボニル、1ーピベリジニルカルボニル、1ーピベリジニルカルボニル、1ーピベリジニルカルボニル、モルホリノカルボニル、1ーピベ

13

ラジニルカルボニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、tープチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル基等)、アラルキル基(例えばペンジル、フェネチル等のC₇₋₁₀アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1ーナフチル、2ーナフチル等のC₆₋₁₀アリール基等)等を有していてもよい1ーピペラジニルカルボニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノーカルボニルなどが挙げられる。

「置換基を有していてもよいチオカルバモイル基」の置換基としては、前記した「電換基を有していてもよいカルバモイル基」の置換基と同様のものが挙げられる。

10 「橙換基を有していてもよいスルファモイル基」としては、無償換のスルファモイルの他、Nーモノ置換スルファモイル基及びN,Nージ置換スルファモイル基が挙げられる。

「Nーモノ置換スルファモイル基」は窒素原子上に1個の置換基を有するスルファモイル基を意味し、該置換基としては、Nーモノ置換カルバモイル基の置換基と同様のものが挙げられる。

15

「N, Nージ暦換スルファモイル基」は、窒素原子上に2個の醛換基を有するスルファモイル基を意味し、該置換基としては、N, Nージ醛換カルバモイル基の電換基と同様のものが挙げられる。

「エステル化されていてもよいカルボキシル基」としては遊離のカルボキシル20 基の他、例えば低級アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基等が挙げられる。

2

「低級アルコキシカルボニル基」としては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、プトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、1000-7トキシカルボニル、1000-7トキシカルボニル、1000-3アルオキシカルボニル、インインテルオキシカルボニル、ネオベンチルオキシカルボニル。アルコキシーカルボニル基等が挙げられ、中でもメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル等のC1-3アルコキシーカルボニル事等が発けられ、中でもメトキシカルボニル、エトキシカルボニル。

22

「アリールオキシカルポニル基」としては、例えばフェノキシカルポニル、1

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

ーナフトキシカルボニル、2 - ナフトキシカルボニル等のC₇₋₁₂アリールオキシ - カルボニル基等が好ましい。

「アラルキルオキシカルボニル基」としては、例えばベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等のC₇₋₁₀アラルキルオキシーカルボニル基等(好ましくは、C₈₋₁₀アリールーC₁₋₄アルコキシーカルボニルなど)が好まし

該「アリールオキシカルポニル基」、「アラルキルオキシカルポニル基」は置換基を有していてもよく、その置換基としては、前記したNーモノ置換カルバモイル基の置換基の例としてのアリール基、アラルキル基の置換基として挙げたものと同様のものが同様な数用いられる。

2

置換基としての「カルボン酸由来のアシル基」としては、水素原子又は前配した「Nーモノ置換カルバモイル基」が窒素原子上に1個有する置換基とカルボニルとが結合したものなどが挙げられるが、好ましくは、ホルミル、アセチル、ブロピオニル、ピパロイル等のC₁₋₈アルカノイル、ベンゾイル等のアシルが挙げ

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキルスルフィニル基」及び「置換基を有していてもよいアルキルスルホニル基」におけるアルキルとしては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tーブチル、ペンチル、ヘキシル等のC₁₋₈アルキル基等の低級アルキル基が挙げられ

置換基としての「置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基」及び「置換基を有していてもよいアリールズルホニル基」におけるアリールとしては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等のC₆₋₁₄アリール基等が挙げられる。

25 これらのアルキル、アリールの置換基としては、低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等のC₁₋₆アルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等のC₁₋₆アルキル基等)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は醛換可能な位置に1又は2個置換して

,----, PCT/JP00/02765

19

いてもよい。

R4で示される置換基を有していてもよい炭化水素基はR3で示される置換基を有していてもよい炭化水素基と同様なものが挙げられ、またR4で示される置換基を有していてもよい複素環基はR3で示される置換基を有していてもよい複案環基と同様なものが挙げられる。

Eで示されるオキン基以外の置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基における2価の鎖状炭化水素基としては例えば、メチレン、エチレン等のC₁-。アルキレン、エチニレン等のC₂-。アルケニレン、エチニレン等のC₂-。アルキニレン等が挙げられる。好ましいものはC₁-。アルキレンであり、もっとも好ましいものはドリメチレンである。

2

ル基、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいシクロ **該2価の炭化水紫基の置換基は、オキソ基以外のものであればよく、その具体** 例としては、たとえば、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有して いてもよいアリール基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基もしくはシ クロアルケニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、置換基を有し ていてもよいカルバモイル基もしくはチオカルバモイル基、置換基を有していて もよいアミノ基、置換基を有していてもよい水酸基、置換基を有していてもよい チオール(メルカプト)基、カルボン酸由来のアシル基、置換基を有していても 置換基の数が1~3であってもよい。これらの置換基を有していてもよいアルキ アルキル基もしくはシクロアルケニル基、エステル化基を有していてもよいカル 置換基を有していてもよいチオール(メルカプト)基、カルボン酸由来のアシル 置換基を有していてもよいアルキルスルホニル基、置換基を有していてもよ よいアルキルスルホニル基、置換基を有していてもよいアリールスルホニル基、 ハロゲン(例、フッ紫、塩紫、臭紫など)、ニトロ、シアノなどが挙げられる。 ポキシル基、置換基を有していてもよいカルバモイル基もしくはチオカルバモイ ル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい水酸基、 2 20 25

」で示される置換基を有していてもよいメチン基における置換基としては前

いアリールスルホニル基は、前記R3で示される置換基を有していてもよい複素

類基における置換基として述べたものと同様なものが挙げられる。

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

 QおよびRで示される置換基を有していてもよい2価のC₁₋₃鎖状炭化水素基における2価のC₁₋₃鎖状炭化水素基としては、Eで示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基における2価の鎖状炭化水素基のうち、炭素数1~3のものが挙げられる。

QおよびRで示される団換基を有していてもよい2価のC₁₋₃鎖状炭化水素基における団換基としては、Eで示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基における置換基と同様なものが挙げられる。

10 R⁵で示されるカルボキシ基またはスルホン酸基の塩としては、たとえばナトリケム、カリウム、リチウムなどのアルカリ金属との塩、たとえばカルシウム、マグネシウム、ストロンチウムなどのアルカリ土類金属との塩の他、アンモニウム塩などが挙げられる。

R⁶で示されるカルボキシ基の反応性誘導体としてはたとえば酸ハライド、酸アジド、酸無水物、混合酸無水物、括性アミド、括性エステル、括性チオエステルなどの反応性誘導体がアシル化反応に供される。酸ハライドとしてはたとえば酸クロライド、酸プロマイドなどが、混合酸無水物としてはモノC₁₋₈アルキル炭酸混合酸無水物(たとえば遊離酸とモノメチル炭酸、モノエチル炭酸、モノイソブテル炭酸、モノはロロブチル炭酸、モノベンジル炭ンプロピル炭酸、モノイソブチル炭酸、モノはロローブチル炭酸、モノベンジル炭

2

20 酸、モノ (pーニトロペンジル) 炭酸、モノアリル炭酸などとの混合酸無水物)、 C₁₋₆脂肪族カルボン酸混合酸無水物 (たとえば遊離酸と酢酸、トリクロロ酢酸、シアノ酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、トリフルオロ酢酸、トリクロロ酢酸、アセト酢酸などとの混合酸無水物)、 C₇₋₁₂芳香族カルボン酸混合酸無水物 (たとえば遊離酸と安息香酸、pートルイ

25 ル酸、pークロロ安息香酸などとの混合酸無水物)、有機スルホン酸混合酸無水物 (たとえば遊離酸とメタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などとの混合酸無水物) などが、活性アミドとしては含窒素複素環化合物とのアミド (たとえば遊離酸とピラゾール、イミダゾール、ベンゾトリアゾールなどとの酸アミドで、これらの含窒素複素環化合物はC₁-

21

。アルキル基(例、メチル、エチル等)、C₁₋₆アルコキシ基(例、メトキシ、エトキシ等)、ハロゲン原子(例、フッ茶、塩茶、臭茶等)、オキソ基、チオキソ基、C₁₋₆アルキルチオ基(例、メチルチオ、エチルチオ等)などで置換されていてもよい。)などがあげられる。

R 5で示されるスルホン酸基の反応性誘導体としてはたとえばスルホニルハラ20 イド (例、スルホニルクロライド、スルホニルブルマイドなど)、スルホニルアジド、それらの酸無水物などが挙げられる。

Xで示される脱離基としては、たとえばハロゲン原子(例、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子など)、アルキルまたはアリールスルホニルオキシ基(例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、ペンゼンスルホニルオキシ、p

- トルエンスルホニルオキシなど)などが挙げられる。

25

本発明の式(I)で表わされる化合物の塩としては酸付加塩、例えば無機酸塩 (例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩など)、有機酸塩(例えば 、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロビオン酸塩、クエン酸塩、超石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、D

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

- トルエンスルホン酸塩など、等のほか、塩基との塩(たとえば、カリウム塩、ナトリウム塩、リチウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、terl-ブチルジメチルアミン塩、ベンジル

5 ジメチルアミン塩、N,Nージメチルアニリン塩、ピリジン塩、キノリン塩などの有機塩基との塩)を形成していてもよい。

尚、一般式 (1) で表わされる化合物またはその塩は水和物であってもよく、以下、塩、水和物も含め化合物 (1) と称する。

化合物 (I) のプロドラッグは、生体内において酵素や胃酸等による反応により化合物 (I) に変換する化合物をいう。

2

- 15 ル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピパロイルオキシメチル化、tertープチル化された化合物など); 化合物 (1) が水酸基を有する場合、酸水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物 (例、化合物 (1) の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボオル代、オクシニル化ら物など); 化合物 (1) がカルボキシル基を有する場合酸カルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物 (例、化合物 (1) のカルボキ
- ニル化された化合物など); 化合物 (1) がカルボキシル基を有する場合該カルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物 (例、化合物 (1) のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、・ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5 メチルフ・カカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5 メチルー2 オキソー1、3 ジオキソレン 4 イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など);等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって製造することがで

22

また、化合物(1)のプロドラッグは、広川魯店1990年刊「医薬品の開発

ឌ

)第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で 化合物 (I) に変化するものであってもよい。

の遷移金属等)や有機塩基(例、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジ アミン類、アルギニン、リジン、オルニチンなどの塩基性アミノ酸類等)などと 化合物 (I) のプロドラッグはそれ自身であっても、薬理学的に許容される塩 であってもよい。このような塩としては、化合物(1)のプロドラッグがカルボ ルカリ金属、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属、亜鉛、鉄、銅等 ジシクロヘキシルアミン、N, N' ージベンジルエチレンジアミンなどの有機 キシル基等の酸性基を有する場合、無機塩基(例、ナトリウム、カリウム等のア ン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン

化合物(1)のプロドラッグがアミノ基等の塩基性基を有する場合、無機酸や 般、トリフルオロ酢酸、フマール酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸 、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、ロートルエン スルホン酸等)、アスパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸等との塩が 有機酸(例、塩酸、硝酸、硫酸、燐酸、炭酸、重炭酸、半酸、酢酸、プロピオン

2

の塩が挙げられる。

2

また、化合物(1)のプロドラッグは水和物および非水和物のいずれであって

化合物 (1) は分子内に1ないしそれより多い不斉炭素を有する場合があるが これら不斉炭素に関しR配置、S配置のいずれも本発明に包含される。 2

本明細費において特に断らない限り、低級アルキル基、低級アルコキシ基等で 示す「低級」とは炭素数1-6の鎖状、分枝状、または環状の炭素鎖を意味する 式 (11) ~ (VI) で表される化合物において、塩基性基または酸性基を有する と合物はそれぞれ酸付加塩との塩または塩基との塩を形成しうる。これらの酸付 m塩および塩基との塩は前配式 (I) で表される化合物の塩として述べたものと 司様のものが挙げられる。以下それぞれの式で表される化合物をその塩を含めて **化合物(式の符号)と略す。たとえば式(II)で表される化合物およびその塩を** 32

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

24

単に化合物 (II) という。

化合物 (1) は、例えば以下に示される方法等によって製造される。

下式で示すとおり、化合物(11)と化合物(111)とを反応させることにより 化合物(I)を製造することができる。

$$R^{4-N} = R^{4-N} + H^{-N-E-N} = R^{4-N-E-N-E-N-E-N-E-N-E-N-R}$$
(11)

(式中、各配号は前記と同意磁である。)

エタン、テトラヒドロフラン、ジオキサンなど)、ハロゲン系溶媒(例、ジクロ ルアミド (DMF)、アセトン、メチルエチルケトン、ジメチルスルホキシド(ばエーテル系溶媒(例、エチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシ ロメタン、ジクロロエタン、クロロホルムなど)、芳香族系溶媒(例、トルエン クロロバンゼン、キシレンなど)、アセトニトリル、N, Nージメチルホルミ DMSO)、水などを単独あるいはそれらを混合して用いることができる。中で この反応は、通常反応に不括性な溶媒中で行われる。該溶媒としては、たとえ 2

もアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルムなどが好ましい。この反応は 通常化合物(II)に対し、化合物(III)1ないし5当盘、好ましくは1ないし 3 当量反応させることにより行われる。反応温度は一20℃から50℃、好まし くは0℃ないし室温であり、反応時間は通常5分間から100時間である。また この反応においては塩基を共存させることにより、反応がより円滑に進行する場 合もある。該塩基としては、無機塩基、有機塩基ともに有効である。無機塩基の 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムが 別としては、アルカリ金属やアルカリ土類金属の水酸化物、水素化物、炭酸塩、 有機酸塩などがあげられ、中でも炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、 2 2

活性エステルなどがあげられ、中でも酸ハライドが好ましい。 該塩基の使用量は 数反応性誘導体には酸無水物、酸ハライド (例えば酸クロリド、酸プロミド) 、 化合物 (11) に対し、通常1ないし10当鼠、好ましくは1ないし3当伍であ 22

好ましい。有機塩基としてはトリエチルアミンなどの3級アミン類が好ましい。

è,

カルボン酸からアシル化する場合には、不活性溶媒中(例えば、ハロゲン系溶媒、アセトニトリル)、化合物(II)1当量に対し1ないし1.5当量のカルボン酸とを1ないし1.5当量のジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)などの脱水縮合剤存在下反応させることにより行われる。この反応は通常室温下に行われ、反応時間は0.5ないし24時間である。

この方法において用いられる化合物 (II) において、Eで示されるオキソ基以外の基で置換されていてもよい2価の鎖状炭化水素基が式:

10 (式中、R 6はオキソ基以外の置換基を示す。)で表される基である場合、たとえば、Synthetic Comm、1991,20、3167-3180、に記載の方法によって製造することができる。すなわち、アミンアミド類の不飽和結合に対する付加反応を利用して、つぎの方法によって製造することができる。

2

R®で示されるオキソ基以外の置換基は、Eで示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基におけるオキソ基以外の置換基を意味する。

アクロレイン誘導体 (VI) と化合物 (V) を反応させ、ついで生成物に還元条 00 件下化合物 (VIII) を反応させることにより得ることができる。化合物 (VI) と 化合物 (V) の反応は通常反応に不活性な溶媒中塩基の存在下に行われる。該塩 基としては1) 強塩基例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物 (例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウム など)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類 (例、リチウムアミド 25 、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシ

WO 00/66551

26

ム tープトキシドなど)など、2)無機塩基例えば、アルカリ金属またはアル カリウムヘキサメチルシラジドなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の 低級アルコキシド (例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウ カリ土類金属の水酸化物(例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチ ウム、水酸化パリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩(例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属または アルカリ土類金属の炭酸水素塩(例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムな ど)など、3)有機塩基等例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルア **げビシクロ (5. 4. 0) ー?ーウンデセン)、DBN (1, 5ージアザビシクロ** (4. 3. 0] ノンー5-エン) などのアミン類あるいはピリジン、イミダゾール 、2,6-ルチジンなどの塩基性複案環化合物などが挙げられる。 飯溶媒として は、前記化合物(11)と化合物(111)との反応において述べた溶媒が挙げられ ルアミド、リチウムヘキサメチルシラジド、ナトリウムヘキサメチルシラジド、 ミン、N-メチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU(1, 8-ジア 、これらを単独または混合して用いることができる。この反応において化合物 111) が得られる。 2 2

化合物 (VII) と化合物 (VIII) との反応における還元剤としては、例えば水薬化ホウ素ナトリウム, 水茶化ホウ素リチウム, シアノ水素化ホウ素ナトリウムなどが挙げられる。これらの還元剤の使用量は化合物 (VII) に対し通常1~10当量、好ましくは1~4当量である。反応温度は-20~50℃、好ましくは

2

0℃~室温であり、反応時間は0.5~24時間である。 接触還元法は触媒量のラネーニッケル、酸化白金、金属パラジウム、パラジウム・炭素などの金属接触と不活性溶媒中(例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、tープタノール等のアルコール性溶媒)、室温ないし100℃

25 、 水衆圧が1気圧から100気圧において、1ないし48時間反応させることにより得られる。

この方法において用いられる化合物 (II) はたとえばChem Pharm Bull. 47(I)28-36 (1999)、特開昭56-53654などに記載の方法またはそれらに準じた方法により製造することができる。

この方法において用いられる化合物 (111) はたとえば J. Am Chem Soc., 1950, 72, 1415., J. Am Chem Soc., 1952, 74, 4549. や J. Org Chem, 1956, 21, 1087. などに配載の方法またはそれらに準じた方法により製造することができる

製造法2

下式で示すとおり、化合物 (IV) と化合物 (V) とを反応させることにより化合物 (I) を製造することができる。

10 この反応は倒えば、オーガニックファンクショナルグループプレバレーションズ (ORGANIC FUNCTIONAL GROUP PREPARATIONS) 第2版、アカデミックプレス社(ACADEWIC PRESS, INC.) 記載の方法に準じて行うことができる。

この反応は通常反応に不活性な溶媒、芳香族系溶媒、アセトニトリル、N、Nージメチルホルムアミド (DMF)、アセトン、メチルエチルケトン、ジメチルスルホルムアミド (DMF)、アセトン、メチルエチルケトン、ジメチルスルホナンド (DMS) などを単独あるいはそれらを混合して用いることができる。中でもアセトニトリル、ジメチルホルムアミド、アセトン、エタノールなどが好ましい。反応温度は通常室温ないし100℃、好ましくは室温ないし50℃であり反応時間は通常0.5ないし1日である。この反応は通常は化合物(IV)に対し1ないし3当鼠の塩基を加えるが、必ずしも必須ではない。数塩基としては対し1ないし3当鼠の塩基を加えるが、必ずしも必須ではない。数塩基としては、土配化合物(III)との反応に用いた塩基を用いることができる。

12

20

2

この反応において原料として用いられる化合物 (IV) は化合物 (III) を原料にして公知の一般的方法により合成することができる。

製造法3

22

化合物(I)中、 Eが式:

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

82

~ - 등 - 등 (式中、臣, は臣から炭素1個を減じた基を、R'は水素原子または炭化水素基を示す。) で表される化合物は、下式で示すとおり、式(I X)で表される化合物と式(A) で表される化合物とを選元条件下反応させることによって製造する

(式中、各記号は前記と同意義である。)

E,で示されるEから炭素1個を減じた基は、オキソ基以外の配換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基であって、Eから炭素1個を減じた基である。R?で示される対キソ基以外の置換基を有していてもよい2のの鎖状炭化水素基におけるオキソ基以外の置換基として述べた、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基、でリール基、シクロアルケニル基のうち、それぞれ無置換のアルキル基、アリール基、シクロアルケニル基を意味する。

9

この反応は化合物 (IX) と化合物 (V) とを通常適当な容媒 (例、水,アルコール系,エーテル系,ハロゲン系,アセトニトリル、これらの2種以上の混合溶媒等)中、必要により、酢酸,トリフルオロ酢酸等の酸性物質を添加し、アルキル基にカルボニル基が付加した化合物(1~5当<u>品、</u>好ましくは1~1.5当<u>品</u>

20)と、還元剤の存在下に行われる。該還元剤およびその他の条件は製造法1記載の方法が利用できる。

この反応において原料として用いられる化合物 (IV) は化合物 (III) を原料にして公知の一般的方法で製造することができる。

7 世界

25 化合物 (I) 中、 Eが式:

で表される化合物は、式(X)で表される化合物と式(V)で表される化合物と (式中、E"はEから炭紫2個を減じた基を示し、R®は炭化水素基を示す。) を反応させることによって製造することができる。

(式中各記号は前記と同意義である。)

E"で示されるEから炭素2個を減じた基は、オキソ基以外の置換基を有して R®で示される炭化水素基としては、Rプで示される炭化水素基として述べたもの いてもよい2価の鎖状炭化水紫基であって、Eから炭素2個を減じた基である。 が挙げられる。

9

この反応においては反応を加速するために、ルイス酸たとえば無水塩化亜鉛、無 この反応は溶媒の存在下または不存在下に行われる。該溶媒としては前配化合 水塩化アルミニウム、無水塩化鉄 (11) 、四塩化チタン、四塩化スズ、塩化コバ ルト塩化鉧(11)、三フッ化ホウ素エーテレート等または前記の該塩基類を触媒 物(11)と化合物(111)との反応において述べたものを挙げることができる。 として行うことができる。反応温度は通常-40℃~180℃である。 2

この反応において原料化合物として用いられる化合物 (X) は化合物 (III) を原料にして公知の一般的方法で製造することができる。

製造法5

化合物 (XI) と化合物 (XII) とを反応させて、化合物 (I) を製造することが 2

(式中、X'は脱離基を示し、他の記号は前記と同意義である。)

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

X. で示される脱離基としては、Xで示される脱離基として述べたものが挙げ

この反応は製造法2の方法に準じて行うことができる。

この反応において原料として用いられる化合物 (XII) は化合物 (M) から公知 の一般的方法を用いて製造することができる。

この反応において原料として用いられる化合物 (XI) は化合物 (III) と化合 物(VIII)とを製造法1の方法に準じて反応させることにより製造することがで

製造法6

下式で示すとおり、化合物と化合物 (XIV) を反応させることにより化合物 (I を製造することができる。 2

(XIII) ^{II} (式中、X." は脱離基を示し、他の配号は前配と同意鏡である。)

この反応は、上記製造法2に準じて行うことができる。またX"で示される脱離 基としては、Xで示される脱離基として述べたものが挙げられる。

15

本発明の化合物 (1) は、他のH I V の感染症の予防・治療剤 (特に、A I D 別々にあるいは同時に、薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、結合剤、希釈剤 などと混合して製剤化し、HIVの感染症の予防・治療のための医薬組成物とし て経口的にまたは非経口的に投与することができる。薬物を別々に製剤化する場 Sの予防・治療剤)と組み合わせて用いてもよい。この場合、これらの薬物は、

- **台、別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与すること** ができるが、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて 別々に、同一対象に投与してもよい。別々に製剤化したものを使用時に希釈剤な どを用いて混合して投与するためのキット製品(例えば、粉末状の個々の薬物を 含有するアンブルと2種以上の薬物を使用時に混合して溶解するための希釈剤 などを含有する注射用キットなど)、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、 22 20
 - あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与するためのキット製品(例えば

、個々の薬物を含有する錠剤を同一または別々の袋に入れ、必要に応じ、薬物を投与る時間の記載欄を設けた、2 種以上の錠剤を同時にあるいは時間差をおいて別々に投与するための錠剤用キットなど)なども本発明の医薬組成物含まれる

- 本発明の化合物(I)と組み合わせて用いられる、他のHIVの感染症の予防・治療剤の具体的な例としては、ジドブジン(zidovudine)、ジダノシン(didanosine)、ザルシタピン(zalcitabine)、ラミブジン(lamivudine)、スタブジン(slavudine)、アバカピル(abacavir)、アデフォビル(adefovir)、アデフォビル(zefevir)、アデフォビル(zefevir)、アデフォビル ジビボキシル(adefovir dipivoxil)、フォジブジン チドキ
 - 10 シル (fozivudine tidoxil) などの核酸系逆転写酵素阻害剤;ネビラピン (nevirapine)、デラピルジン (delavirdine)、エファピレンツ (efavirenz)、ロビリド (loviride)、イムノカル (immunocal)、オルチプラズ (oltipraz)などの非核酸系逆転写酵素阻害剤 (イムノカル (immunocal)、オルチプラズ (oltipraz)などのよりに抗酸化作用を有する薬剤も含む);サキナビル (
- 15 saquinavir)、リトナピル (ritonavir)、インジナピル (indinavir)、ネルフィナピル (nelfinavir)、アムプレナピル (amprenavir)、パリナピル (palinavir)、ラシナピル (lasinavir) などのプロテアーゼ阻害剤;などが挙げられる。 な酸系逆転写酵素阻害剤としては、ジドブジン (zidovudine)、ジダノシン (
- didanosine)、ザルシタピン(zalcitabine)、ラミブジン(lamivudine)、ス20 タブジン(stavudine)などが好ましく、非核酸系逆転写酵素阻害剤としては、ネピラピン(nevirapine)、デラビルジン(delavirdine)などが好ましく、プロテアーゼ阻害剤としては、サキナピル(saquinavir)、リトナビル(ritonavir)、インジナピル(indinavir)、ネルフィナビル(nelfinavir)などが好まし
- 本発明の化合物(I)は、上記したプロテアーゼ阻害剤、核酸系逆転写酵素阻 書剤などの他、例えば、T細胞指向性HIV-1のセカンドレセプターであるC XCR4の拮抗剤(例、AMD-3100など)、HIV-1の表面抗原に対す る抗体やHIV-1のワクチンとも組み合わせて用いることができる。

本発明の化合物 (1) は、CCR拮抗作用、とりわけ強いCCR5拮抗作用を

WO 00/66551

32

PCT/JP00/02765

有するので、人における種々のHIVの感染症、例えばAIDSの予防ならびに 治療のために使用される。本発明の化合物 (1) は、低毒性で安全に使用するこ_{ンがつきス}

本発明の化合物 (1) は、CCR5拮抗剤として、例えばAIDS予防治療剤 およびAIDSの病態進行抑制剤として使用することができる。 化合物(I)の1日当たりの投与量は、患者の状態や体重、投与の方法により異なるが、経口投与の場合成人(体重50Kg)1人当たり活性成分[化合物、(I)]として約5から100mg、好ましくは約10から600mgであり、さらに好ましくは約10~300mgであり、とりわけ好ましくは約15~15

10 0mgであり、1日当たり1回又は2から3回にわけて投与する。

また、化合物(I)と逆転写酵素阻害剤または/およびプロテアーゼ阻害剤とを組み合わせて用いる場合、逆転写酵素阻害剤またはプロテアーゼ阻害剤の投与量は、例えば通常の投与量の約1/200ないし1/2以上、約2ないし3倍以下の範囲で適宜選択される。さらに、2種またはそれ以上の薬剤を組み合わせて用いる場合に、ある1つの薬剤がその他の薬剤の代謝に影響を及ぼすときには、

15 用いる場合に、ある1つの薬剤がその他の薬剤の代謝に影響を及ぼすときには、各薬剤の投与量は適宜調整されるが、一般的には、各薬剤の単剤投与の時の投与量が用いられる。

代表的な逆転写酵素阻害剤およびプロテアーゼ阻害剤の通常の投与団は例えば以下に示すとおりである。

20 ジドブジン: 100mg

ジダノシン:125~200mg

ザルシタビン:0.75mg

ラミブジン:150mg

スタブジン:30~40mg

サキナビル: 600mg

22

リトナビル: 600mg

インジナビル:800mg

ネルフィナビル:750mg

また、化合物(1)と逆転写酵素阻害剤または/およびプロテアーゼ阻害剤と

33

を組み合わせて用いる場合の具体的な実施態様を以下に示す。

①成人(体重50Kg) 1人当たり、化合物(I)約10~300mgを、ジド ブジン約50~200mgと併用の形態で、同一対象に投与する。個々の薬物は 、それぞれ同時に投与してもよく、また12時間以内の時間差をおいて投与して

ナピル約300~1200mgと併用の形態で、同一対象に投与する。個々の薬 ②成人 (体重50Kg) 1人当たり、化合物 (1) 約10~300mgを、サキ 物は、それぞれ同時に投与してもよく、また12時間以内の時間差をおいて投与 してもよい。

発明を実施するための最良の形態

=

以下に実施例、参考例、実験例、製剤例を示し、本願発明をさらに詳しく説明 する。しかし、これらは、単なる例であって本発明を何ら限定するものではない

以下に記載の遺伝子操作法は、成書(Manialis ら、モレキュラー・クローニ ング、Cold Spring Harbor Laboratory、1989年)に記載されている方法も しくは試薬の添付プロトコールに記載されている方法に従った。 2

実施例1

トト[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-トトフェニル-

3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 20

域圧盪箱し残留物に水(15m1)を加え酢酸エチル(30m1×3)で抽出した。有機圏を 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル10g. 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に付した。目的画分を減圧 残留物をジエチルエーテルに溶解し、IN塩化水素(ジエチルエーテル溶 液, 2m1)を加えて沈殿物を適取した。沈殿物をジエチルエーテルで祐浄後、域圧 3.0mmol)、アセトニトリル(20ml)の混合物を100℃で24時間撹拌した。反応液を 乾燥して表題化合物(282mg, 0.6mmol, 収率44%)を吸温性の淡黄色アモルファス 参考例3で得られた右合物(400mg, 純度'H NMRより80%)、4−スソジアピスリジソ (0.239ml, 1.4mmol)、ヨウ化カリウム(225mg, 1.4mmol)、炭酸カリウム(282mg,

22

WO 00/66551

34

PCT/JP00/02765

として得た。

17. 7Hz), 2. 55-2. 75 (1H, m), 2. 63 (2H, d, J=6.8Hz), 2. 77 (3H, s), 2. 8-3. 0 H NNR (D_10) δ 1.35-1.65 (2H, m), 1.75-2.1 (5H, m), 2.45 (1H, dd, J=8.7, 四), 3.0-3.7 (7H, 四), 3.75-3.9 (2H, 四), 7.2-7.45 (7H, 四), 7.45-7.65 (3H,

Anal. Calcd for C₁₁H₃₅N₉O₇·HCl·O. 5H₂O: C, 67. 69; H, 7. 78; Cl, 7. 40; N, 8. 77. Found: C, 67.58; H, 7.75; Cl, 7.17; N, 8.59.

実施例2

1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-ド[3-(1-ピベリジニル) プロピル]-3-ピロリジ ンカルボキサミド 塩酸塩

2

ピペリジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た

H NMR (D₂0) & 1.3-2.1 (8H, m), 2.46 (1H, dd, J=9.0, 17.2Hz), 2.66 (1H, dd, 1=6.0, 17.2Hz), 2.75-3.2 (4Н, ш), 2.78 (3Н, s), 3.2-3.65 (3Н, ш), 3.42 (1Н, t, J=10.0Hz), 3.57 (1H, dd, J=5.5, 10.0Hz), 3.75-3.95 (2H, m), 7.3-7.4 (2H, n), 7.5-7.7 (3H, m). 2

Anal. Calcd for C₂₀H₂₉N₃O₂·HCl·O. 2H₂O: C, 62.63; H, 7.99; Cl, 9.24; N, 10.96. Found: C, 62.63; H, 7.80; Cl, 9.19; N, 10.99.

実施例3

トト {3-[シクロヘキシル(メチル)アミノ]プロピル}-1-メチル-5-オキソ-トトフェニ ル-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 22

ドメチルシクロヘキルアミンを用いて実施例1と同様の反応と幇製処理を行い 表題化合物を得た。収率12%。

7. 5-7. 65 H NAR (D₁0) & 1.0-2.1 (12H, m), 2.47 (1H, dd, J=9.7, 17.1Hz), 2.65 (1H, dd. J=6. 1, 17. 1Hz), 2. 78 (3H+3H, s), 3. 0-3. 5 (4H, m), 3. 43 (1H, t, J=9. 7Hz), 3.57 (1H, dd, J=5.4, 9.7Hz), 3.7-4.0 (2H, m), 7.3-7.45 (2H, m), 22

Anal. Calcd for C₂₂H₃₃N₃O₂·HCl·O. 8H₃O: C, 62. 56; H, 8. 50; Cl, 8. 39; N, 9. 95. Found: C. 62.46; H. 8.48; C1, 8.34; N. 9.86.

35

女権例4

|-メチル-5-オキソ-ドフェニル-件[3-(1,2,3,4-テトラヒドロ-2-イソキノリル) プロピル]-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 1.2.3.4-テトラヒドロイソキノリンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理

5 を行い表題化合物を得た。収率39%。

'H NWR (0,0) 6 2. 0-2. 2 (2H, m), 2. 44 (1H, dd, 1=9. 8, 16. 8Hz), 2. 55-2. 75 (1H, m), 2. 77 (3H, s), 3. 1-3. 7 (9H, m), 3. 75-4. 0 (2H, m), 4. 45 (2H, s), 7. 15-7. 45 (6H, m), 7. 45-7. 7 (3H, m).

Anal. Calcd for C, High, 0, HCI · 1. 1H, 0: C. 64. 37; H, 7. 25; Cl. 7. 92; N, 9. 38.

10 Found: C, 64.35; H, 7.08; Cl, 7.49; N, 9.33.

荚施例5

1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-作[3-(1.2,4.5-テトラヒドロ-3#3-ベンゾアゼピン-3-イル)プロビル]-3-ピロリジンカルボキサミド フマル酸塩

1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3月3-ペンゾアゼピンを用いて実施例1と同様の反応と

15 精製処理を行い表題化合物を得た。収率33%。

'H NMR (D₂0) & 1.9-2.15 (2H, m), 2.45 (1H, dd, J=9.5, 17.9Hz), 2.65 (1H, dd, J=5.7, 17.9Hz), 2.76 (3H, s), 2.95-3.4 (9H, m), 3.41 (1H, t, J=9.8Hz), 3.56 (1H, dd, J=5.3, 9.8Hz), 3.6-3.95 (4H, m), 6.62 (2H, s), 7.28 (4H, s), 7.3-7.4 (2H, m), 7.45-7.65 (3H, m).

20 Anal. Caicd for C₁₈H₃₁N₅O₂·C₆H₄O₄·O. 2H₂O: C, 66. 32; H, 6. 79; N, 8. 00. Found: C, 66. 23; H, 6. 71; N, 7. 95.

英格例6

1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-F[3-(4-フェニル-1-ピペリジニル)プロピル]-3-ピロリジンカルポキサミド フマル酸塩

25 4-フェニルピペリジン塩酸塩を用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率42%。

'H NMR (0,0) 6 1.7-2.3 (6H, m), 2.45 (1H, dd, J=9.0, 17.3Hz), 2.65 (1H, dd, J=5.7, 17.3Hz), 2.77 (3H, s), 2.8-4.0 (12H, m), 6.67 (2H, s), 7.25-7.65 (10H, dd, J=5.7, 17.3Hz)

WO 00/66551

36

PCT/JP00/02765

Anal. Calcd for C₁₆H₃₃N₃O₁·C₄H₄O₄·O. 8H₂O: C. 65. 51; H, 7. 07; N, 7. 64. Found: C. 65. 53; H, 6. 97; N, 7. 65.

5.施例7

トト[3-(4-アセトアミド-4-フェニル-1-ピペリジニル) プロピル]-1-メチル-5-オ

キソ-사フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

4-アセトアミド-4-フェニルピペリジン塩酸塩を用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率40%。

¹H NMR (D₂O) δ 1.85-2.8 (8H, m), 2.07 (3H, s), 2.77 (3H, s), 3.1-3.7 (9H, m), 3.7-4.0 (2H, m), 7.25-7.7 (10H, m).

10 Anal. Caicd for C₁₈H₃₈N₄O₃·HCi·1. 4H₄O: C, 62. 48; H, 7. 45; Cl, 6. 59; N, 10. 41. Found: C, 62. 56; H, 7. 23; Cl, 7. 02; N, 10. 11.

犎恠例8

F[3-(インデン-1-スピロ-4'-ピペリジン-1'-イル)プロピル]-1-メチル-2-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルポキサミド フマル製猫

15 インデン-1-スピロ-4'-ピペリジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率43%。

'H NMR (D₂0) & 1.45-1.65 (2H, m), 1.95-2.2 (2H, m), 2.3-2.55 (3H, m), 2.67 (1H, dd, J=6.2, 17.2Hz), 2.77 (3H, s), 3.2-3.45 (5H, m), 3.42 (1H, t, J=9.8Hz), 3.59 (1H, dd, J=5.4, 9.8Hz), 3.65-3.8 (2H, m), 3.8-3.95 (2H, m),

20 6.63 (2H, s), 6.97 (1H, d, J=5.8Hz), 7.02 (1H, d, J=5.8Hz), 7.25-7.7 (9H, m).

Anal. Calcd for C₁₈H₃₃N₃O₂·C₄H₄O₄·1. OH₂O: C, 66. 53; H, 6. 80; N, 7. 27. Found: C, 66. 60; H, 6. 62; N, 7. 30.

実施例9

25 - トト(3-{4-{ヒドロキシ(ジフェニル)メチル]-1-ピペリジニル}プロピル)-1-メチル-5-オキソ-쓔フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

4-[ヒドロキシ(ジフェニル)メチル]ピベリジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率51%。

'H NAR (CDC13) 6 1.35-2.55 (12H, m), 2.6-2.8 (1H, m), 2.76 (3H, s), 2.8-3.15

(3H, m), 3.17 (1H, t, J=9.1Hz), 3.55-3.8 (3H, m), 7.05-7.55 (15H, m).

Anal. Calcd for C₃₃H₃₉N₃O₃·0.6H₄O: C, 73.88; H, 7.55; N, 7.83. Found: C, 73.81;

H, 7.58; N, 7.83.

実施例10

5 14-3-(4-ペンジル-1-ピペラジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 2塩酸塩

1-ベンジルピベラジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率21%。

'H NMR (0,0) 6 1.9-2.1 (2H, m), 2.44 (1H, dd, J=9.2, 17.1Hz), 2.64 (1H, dd, J=6.5, 17.1Hz), 2.76 (3H, s), 3.15-3.7 (13H, m), 3.7-4.0 (2H, m), 4.38 (2H,

2

s), 7.3-7.4 (2H, m), 7.45-7.65 (8H, m).
Anal. Calcd for C₂₆H₄N₄O₄·2HCl·1.2H₂O: C, 59.02; H, 7.31; Cl, 13.40; N, 10.59.

Pound: C, 59.00; H, 7.34; Cl, 13.36; N, 10.49.

実施例11

15 1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-ド[3-(1-ピベラジニル)プロピル]-3-ピロリジンカルボキサミド

ト[3-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド(463mg, 1.1mmol)をメタノール(10m1)に溶解し、水酸化パラジウム-炭素(20%, 93mg)を加えて室温で16時間、水素雰囲気下撹拌した。不溶物を適別し、不溶物をメタノールで洗浄した。適液を減圧濃縮して表

22

25 実施例12

トト[3-(4-ベンゾイル-1-ピペラジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド フマル酸塩

実施例11で得られた化合物(192mg, 0.56mmol)、トリエチルアミン(0.101ml, 0.72mmol)をTHF(5ml)に溶解し、氷冷下で塩化ベンゾイル(0.078ml, 0.67mmol)を

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

加えて同温度で1時間撹拌した。反応液を減圧激縮し飽和重曹水(15m1)を加え酢酸エチルで(30m1×3)で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減度エチルで(30m1×3)で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル10g、酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1→4/1)に付した。目的画分を減圧碳縮しル[3-(4-ベンゾイル

- i -1-ピペラジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソートフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド(221mg, 0.49mmo1)を得た。得られた化合物をメタノールに溶解し、フマル酸(57mg, 0.49mmo1)を加えて減圧濃縮後、ジエチルエーテルを加えて沈殿物を適取した。沈殿物をジエチルエーテルで洗浄後、減圧乾燥して表題化合物(228mg, 0.40mmo1, 収率728)を吸過性の淡黄色アモルファスとして得た。
- 10 'H NMR (D₁0) \(\delta \) 1.9-2.15 (2H, \(\mu \)), 2.44 (1H, dd, J=9.0, 17.6Hz), 2.65 (1H, dd, J=6.0, 17.6Hz), 2.76 (3H, s), 3.1-4.0 (15H, \(\mu \)), 6.63 (2H, s), 7.3-7.4 (2H, \(\mu \)), 7.4-7.65 (8H, \(\mu \)).

Anal. Calcd for C₂₈H₃₂N₄O₃·C₄H₄O₄·O. 9H₂O: C, 62. O3; H, 6. 56; N, 9. 65. Found: C, 61. 97; H, 6. 36; N, 9. 35.

15 実施例13

トト {3-[4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピベリジニル] ブロピル}-1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルポキサミド

4-(4-フロオロベンゾイル)ピペリジン塩酸塩を用いて実施例Iと同様の反応と 精製処理を行い表題化合物を得た。

20 'H NMR (CDC1₅) & 1.56-1.90 (6H, m), 1.97-2.44 (5H, m), 2.60-2.80 (4H, m), 2.85-3.26 (5H, m), 3.58-3.80 (3H, m), 7.06-7.20 (4H, m), 7.34-7.53 (3H, m), 7.95 (2H, dd, J=5.1, 8.8Hz).

実施例14

25 ルー5-オキソー・ドフェニルー3-ピロリジンカルボキサミド

4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

 1 NMR (CDCl $_3$) δ 1. 44–1. 95 (7H, m), 2. 03–2. 91 (10H, m), 2. 97–3. 25 (3H, m), 3. 60–3. 84 (3H, m), 7. 13–7. 54 (9H, m).

33

実施例15

トト{3-{4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]プロピル}-1-メチル-5-オキソ --ドフェニル-3-ピロリジンカルポキサミド 1-(4-フルオロフェニル)ピペラジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理

5 を行い表題化合物を得た。

東施例16

トト (3-[4-(ジフェニルメチル)-1-ピベラジニル] プロピル}-1-メチル-5-オキソ-

10 トフェニルー3-ピロリジンカルボキサミド

1-(ジフェニルメチル)ピペラジンを用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

15 7.33-7.50 (7H, m).

実施例17

F (4-[4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピベリジニル] ブチル}-1-メチル-5-オキソートフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例4で得られた化合物と4-(4-フロオロベンゾイル) ピペリジン塩酸塩を用

20 いて、実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1.39-1.64 (4H, m), 1.71-2.43 (9H, m), 2.60-2.80 (4H, m), 2.86-3.27 (5H, m), 3.59-3.68 (3H, m), 7.06-7.20 (4H, m), 7.35-7.53 (3H, m), 7.97 (2H, dd, J=5.5, 8.9Hz).

母格色18

25 - トト{4-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-ピペリジニル]ブチル}-1-メチル-5-オキソ-トトフェニル-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例4で得られた化合物と4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジンを用いて、実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

H NMR (CDCI $_3$) & 1.42-1.93 (7H, $_{\rm II}$), 1.97-2.52 (7H, $_{\rm II}$), 2.56-2.89 (6H, $_{\rm II}$),

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

2.95-3.25 (2H, m), 3.55-3.81 (3H, m), 7.07-7.20 (2H, m), 7.23-7.56 (7H, m). 実施例19 ド (4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピベラジニル] ブチル}-1-メチル-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 5 参考例4で得られた化合物と1-(4-フルオロフェニル)ピペラジンを用いて、実施別1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

10 実施例20

トト {4-[4-(ジフェニルメチル)-1-ピベラジニル] ブチル}-1-メチル-5-オキソ-/ト フェニル-3-ピロリジンカルポキサミド 参考例4で得られた化合物と1-(ジフェニルメチル)ピペラジンを用いて、実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

作 [6-[4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピベリジニル] ベンチル}-1-メチル-5-オキソ--エル-3-ピロリジンカルボキサミド

20 参寿例5で得られた化合物と4-(4-フロオロベンソイル)ピペリジン塩酸塩を用いて、実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

'H NMR (CDCl₃) 6.1.22-1.63 (6H, m), 1.68-1.92 (4H, m), 1.97-2.40 (5H, m), 2.60-2.80 (4H, m), 2.91-3.28 (5H, m), 3.58-3.76 (3H, m), 7.06-7.21 (4H, m), 7.35-7.53 (3H, m), 7.96 (2H, dd, J=5.5, 8.8Hz).

25 実施例22

トト {2-{4-(4-フルオロベンゾイル⟩-1-ピベリジニル]エチル}-1-メチル-5-オキソ -トトフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド フマル酸塩

参考例6-4で得られた化合物と4-(4-フロオロベンゾイル) ピベリジン塩酸塩を用いて、実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率20%。

PCT/JP00/02765

'H NMR (D₂0) & 1.75-2.3 (4H, m), 2.43 (1H, dd, J=9.4, 17.6Hz), 2.55-2.75 (1H, m), 2.76 (3H, s), 3.05-4.0 (10H, m), 4.05-4.3 (2H, m), 6.66 (2H, (2H, 8.06 <u>=</u> 7. 29 (2H, 1, J=8. 8Hz), 7. 3-7. 45 (2H, m), 7. 45-7. 65 (3H, J=5. 5, 8. 7Hz).

.; đ, Anal. Calcd for C,H,B,FN,O, C,H,O, 1. 5H,O: C, 60.60; H, 6.27; N, 7.07. Found: 60. 68; H, 6. 13; N, 7. 15. က

作[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-作(3,4-ジクロロフェニル)-1-メ チル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 参考例7で得られた化合物を用いて実施例1と同様の反応と精製処理を行い表 題化合物を得た。収率69%。 2

18. 0Hz), 2. 55-2. 75 (1H, m), 2. 65 (2H, d, J=7. 2Hz), 2. 75-3. 2 (4H, m), 2. 79 (3H、s), 3.2-3.7 (5H、m), 3.7-3.9 (2H、m), 7.25-7.45 (6H、m), 7.63 (1H、d, H NWR (D₂0) & 1.35-1.65 (2H, m), 1.75-2.1 (5H, m), 2.47 (1H, dd, J=9.

Anal. Calcd for C, H, Cl, N, O, HCI · O. 7H, O: C, 58. 80; H, 6. 47; Cl, 19. 28; N, 7. 62. Found: C, 58.77; H, 6.41; Cl, 18.91; N, 7.56. J=2. 2H2), 7. 72 (1H, d, J=8. 4Hz).

2

F-(3, 4-ジクロロフェニル) - F-(3-[4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピベリジニル]

プロピル}-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 ຂ

参考例7で得られた化合物と4-(4-フロオロベンゾイル) ピベリジン塩酸塩を用 H NMR (D₂0) 6 1.7-2.3 (6H, m), 2.4-2.75 (2H, m), 2.79 (3H, s), 3.0-4.0 (12H, いて、実施例1と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率68%。 m), 7.2-7.4 (3H, m), 7.6-7.8 (2H, m), 8.0-8.15 (2H,

Anal. Calcd for C2,H3,C1,FN3O3.HC1.O.4H3O: C, 56.09; H, 5.54; C1, 18.40; N, 7. 27. Found: C, 56.14; H, 5.66; Cl, 17.80; N, 7.22. 22

作[3-(4-ベンジリデン-1-ピペリジニル) プロピル]-1-メチル-5-オキソ-ドフェ **コル-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩**

PCT/JP00/02765 WO 00/66551

42

参考例8-2で得られた化合物(374mg, 1.0mmol)、4-ベンジリデンアベリジン塩 トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(318mg, 1.5mmol)を順に加え て室温で6時間撹拌した。飽和重曹水(15ml)、水(10ml)を加え酢酸エチル(20ml× **酸塩(231mg, 1.10mmol)、THF(10ml)の混合物にトリエチルアミン(0.209ml**, 1. 5mmol),

- 3)で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、域圧濃縮し残留物を力 ラムクロマトグラフィー(シリカゲル10g, 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1→ 6/1)に付した。目的画分を減圧機縮し残留物をメタノールに溶解しIN塩化水素(ジエチルエーテル溶液、2m1)を加えて域圧激縮した。残留物にジエチルエーテル を加えて沈殿物を適取した。沈殿物をジエチルエーテルで洗浄後、域圧乾燥して 表題化合物(380mg, 0.81mmol, 収率81%)を吸湿性の淡黄色アモルファスとして得 2
- 'H NMR (D₁0) 6 1.9-2.15 (2H, m), 2.3-4.0 (17H, m), 2.78 (3H, s), 6.61 s), 7.25-7.65 (10H, m).

Anal. Calcd for C₁₁H₃₃N₃O₂·HCl·O. 7H₂O: C, 67.47; H, 7.42; Cl, 7.38; N, 8.74. Found: C, 67.48; H, 7.44; Cl, 7.40; N, 8.70.

2

実施例26

|-メチル-5-オキソ-トト [3- (4-フェノキシ-I-ピベリジニル) ブロピル]-イトフェニ ル-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 4-フェノキシピペリジン塩酸塩を用いて実施例25と同様の反応と精製処理を

行い表題化合物を得た。収率78%。 20

Anal. Caicd for Crafts,NgO3·HC1·0.8HgO; C, 64.20; H, 7.38; C1, 7.29; N, 8.64. 2.85-3.85 (11代 皿), 4.4-4.8 (1代 皿), 6.9-7.1 (311, 皿), 7.2-7.6 (7代 皿). Found: C, 64.17; H, 7.50; Cl, 7.99; N, 8.66.

実施例27 25

|-メチル-5-オキソ-쓔フェニル-쓔(3-{4-[(め-2-フェニルエテニル]-1-ピペリ ゾニル/プロピル)-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 4-[(め-2-フェニルエテニル]ピペリジン塩酸塩を用いて実施例25と同様の反 応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率89%

43

'H NMR (D₂0) 6 1.55-1.9 (2H, m), 1.9-2.2 (5H, m), 2.46 (1H, dd, J=9.3, I7.2Hz), 2.66 (1H, dd, J=6.3, I7.2Hz), 2.78 (3H, s), 2.85-3.75 (9H, m), 3.75-3.95 (2H, m), 6.30 (1H, dd, J=6.5, 16.0Hz), 6.56 (1H, d, J=16.0Hz), 7.25-7.65 (10H, m).

5 Anal. Calcd for C₁₈H₃₈N₃O₂-HCl·O. 6H₂O: C, 68. 23; H, 7. 61; Cl, 7. 19; N, 8. 53. Found: C, 68. 18; H, 7. 44; Cl, 7. 20; N, 8. 52.

英施例28

|-メチル-5-オキソ-トト[3-(4-フェネチル-1-ピベリジニル)プロピル]-トトフェニル-3-ピロリジンカルポキサミド 塩酸塩

10 4-フェネチルピペリジン塩酸塩を用いて実施例25と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率62%。

'H NMR (D₁0) δ 1.3-1.85 (5H, m), 1.85-2.15 (4H, m), 2.45 (1H, dd, J=8.7, 17.7Hz), 2.55-3.65 (12H, m), 2.77 (3H, s), 3.75-3.95 (2H, m), 7.2-7.45 (7H, m), 7.5-7.65 (3H, m).

15 Anal. Calcd for C₁₈H₃N₈O₄·HCl·1. OH₄O: C. 66. 98; H, 8. 03; Cl, 7. 06; N, 8. 37. Found: C, 66. 99; H, 8. 10; Cl, 7. 52; N, 8. 31.

実施例29

F{3-[4-(ベンジルオキシ)-1-ピベリジニル]プロピル}-1-メチル-2-オキソ-F フェニル-3-ピロリジンカルポキサミド 塩酸塩

20 4-(ペンジルオキシ)ピペリジン塩酸塩を用いて実施例25と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率75%。

'H NMR (D₂0) 6 1.7-2.4 (6H, m), 2.46 (1H, dd, J=8.8, 17.4Hz), 2.66 (1H, dd, J=6.1, 17.4Hz), 2.78 (3H, s), 3.0-3.65 (9H, m), 3.75-4.0 (3H, m), 4.64 (2H, s), 7.3-7.45 (2H, m), 7.45 (5H, s), 7.5-7.65 (3H, m).

25 Anal. Calcd for C₂₁H₃₈N₃O₃·HCl·O. 6H₂O: C, 65. 27; H, 7. 55; Cl, 7. 14; N, 8. 46. Found: C, 65. 27; H, 7. 63; Cl, 7. 14; N, 8. 51.

英智230

F (3-[4-(ジフェニルメチル)-1-ピペリジニル]プロピル}-1-メチル-5-オキソ--Fフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド フマル製塩

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

4-(ジフェニルメチル)ピペリジン塩酸塩を用いて奥施例25と同様の反応と精 関処理を行い表題化合物を得た。収率10%。 'H NMR (DMSO-d₆) 6 1.0-1.3 (2H, m), 1.3-1.75 (4H, m), 1.95-2.55 (5H, m), 2.62 (3H, s), 2.8-3.1 (3H, m), 3.13 (1H, t, 1=9.2Hz), 3.37 (1H, dd, 1=6.1, 9.2Hz), 3.5-3.7 (4H, m), 3.54 (1H, d, 1=11.0Hz), 6.57 (2H, s), 7.05-7.55

(15H, m). Anal. Calcd for C₃₄H₃₉N,O₄-C₄H₄O₄-O. 3H₂O: C. 7O. 41; H. 6. 96; N. 6. 66. Found: C.

夷脑例31

70.48; H. 7.06; N. 6.67.

10 - トト[3-(4-ベンジル-1-どベリジニル)プロピル]-1-メチル-F(4-メチルフェニル)-2-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 極酸塩

1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸(358mg, 2,5mmol)、DMF(0.023ml)、ジクロロメタン(10ml)の混合物に氷冷下、オキサリルクロリド(0.256ml,3.0mmol)を加えて同温度で15分間、窒温まで上昇させながら1時間撹拌した。得られた溶液を参考例9で得られた化合物(395mg,1.0mmol)、トリエチルアミン

2

- られた溶液を参考例9で得られた化合物(395mg, 1.0mmol)、トリエチルアミン(1.39ml, 10mmol)、ジクロロメタン(15ml)の混合物に撹拌下、-20℃で加え0℃まで上昇させながら1時間撹拌した。飽和重曹水(15ml)を加え有機溶媒を減圧留去後、酢酸エチル(15ml×3)で抽出し有機層を飽和重曹水(5ml)を加え有機溶媒を減圧留去(5ml)で順に洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧満絡し残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル10g, 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に
- 20 ラムクロマトグラフィー(シリカゲル10g、酢酸エチル/メタノール=1ん0→9/1)に付した。目的画分を減圧遺稿し残留物をメタノールに溶解し1n塩化水素(ジエチルエーテル溶液、2m1)を加えて減圧濃縮した。残留物にジエチルエーテルを加えて沈殿物を適取した。沈殿物をジエチルエーテルで洗浄後、域圧乾燥して表題化合物(409mg、0.84mmo1、収率858)を吸温性の淡黄色アモルファスとして得た。
- 25 'H NMR (DMSO-d_b) δ 1.3-1.95 (7H, m), 2.11 (1H, dd, J=9.9, 16.5Hz), 2.3-2.6 (3H, m), 2.35 (3H s), 2.6-3.5 (9H, m), 2.63 (3H, s), 3.5-3.75 (2H, m), 7.1-7.4 (9H, m).

Anal. Calcd for C₂₄H₃N₅O₂·HCI·O. 6H₂O: C, 67.96; H, 7.98; Cl, 7.16; N, 8.49. Found: C, 67.99; H, 7.94; Cl, 7.45; N, 8.28.

PCT/JP00/02765

45

実施例32

/ト-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-/ト-(4-tert-ブチルフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩 参考例11で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

5 表題化合物を得た。収率75%。

¹H NMR (DMSO- d_{ϕ}) δ 1.31 (9H, s), 1.35-1.95 (7H, m), 2.11 (1H, dd, J=9.6, 16.4Hz), 2.35-2.6 (3H, m), 2.6-3.5 (9H, m), 2.63 (3H, s), 3.55-3.75 (2H, m), 7.1-7.4 (7H, m), 7.51 (2H, d, J=8.4Hz).

Anal. Caicd for C₁,H₄N₁O₂·HCI·O. 6H₂O: C, 69.34; H, 8.48; Cl, 6.60; N, 7.83.

10 Found; C, 69.27; H, 8.52; Cl, 6.40; N, 7.82.

姑妈到3

トー[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-トー(5-インダニル)-1-メチル-5-オキン-3-ピロリジンカルボキサミド 植数塩

参寿例12で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

15 表題化合物を得た。収率69%。

¹H NMR (O₂(0) δ 1. 44-1. 58 (2H, m), 1. 88-2. 14 (7H, m), 2. 44-2. 49 (1H, m), 2. 60-2. 69 (3H, m), 2. 77 (3H, s), 2. 81-2. 98 (6H, m), 3. 06-3. 14 (2H, m), 3. 28-3. 53 (5H, m), 3. 76-3. 82 (2H, m), 7. 08 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 22-7. 43 (7H, m)

20 Anal. Calcd for C₃₀H₃₉N₃O₂·HCl·1.5H₂O: C, 67.08; H, 8.07; N, 7.82. Found: C, 67.19; H, 7.97; N, 8.01.

犎桥例34

F[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-F(4-メトキシフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

25 参考例13で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率88%。

'H NMR (D₁0) 6 1.35-1.65 (2H, m), 1.75-2.1 (5H, m), 2.45 (1H, dd, J=9.7, 17.7Hz), 2.55-2.75 (1H, m), 2.63 (2H, d, J=7.0Hz), 2.75-3.0 (2H, m), 2.78 (3H, s), 3.0-3.2 (2H, m), 3.2-3.65 (5H, m), 3.7-3.9 (2H, m), 3.89 (3H, s),

WO 00/66551

46

PCT/JP00/02765

7. 13 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 2-7. 45 (7H, m).

Anal. Calcd for C₂₈H₃₁N₃O₃·HCl·O. 6H₂O: C, 65. 83; H, 7. 73; Cl, 6. 94; N, 8. 22. Found: C, 65. 79; H, 7. 70; Cl, 6. 98; N, 8. 06.

実施例35

5 F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-F(3,4-ジメトキシフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例14で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率78%。 ¹H NMR (D₂0) 6 1.35-1.7 (2H, m), 1.7-2.1 (5H, m), 2.46 (1H, dd, J=8.6, 10 17.4Hz), 2.55-2.75 (1H, m), 2.63 (2H, d, J=6.0Hz), 2.75-4.1 (11H, m), 2.79 (3H, s), 3.89 (3H, s), 3.92 (3H, s), 6.9-7.1 (2H, m), 7.15 (1H, d, J=8.2Hz),

Anal. Calcd for C₁₉H₃₉N₅O₄·HCl·O.7H₁O: C, 64.18; H, 7.69; Cl, 6.53; N, 7.74. Found: C, 64.21; H, 7.69; Cl, 6.65; N, 7.77.

7. 2-7. 5 (5H, m).

实施例36

2

F [3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-F (3, 4-ジエトキシフェニル)-1-メチル-2-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例15で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率78%。 20 'H NMR (O₁0) & 1. 40-1. 52 (8H, m), 1. 82-2. 00 (5H, m), 2. 46-2. 64 (5H, m), 2. 70-2. 95 (5H, m), 3. 07-3. 14 (2H, m), 3. 30-3. 56 (6H, m), 4. 10-4. 22 (4H, m), 6. 91-7. 02 (2H, m), 7. 13-7. 17 (1H, m), 7. 25-7. 38 (5H, m).

Anal. Caicd for C₁₁H₄₂N₅O₄·HCl·1. OH₅O: C, 64. 62; H, 8. 05; N, 7. 29. Found: C, 64. 39; H, 8. 11; N, 7. 42.

25 実施例37

F[3-(4-ヘンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-F(4-クロロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例16で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率86%。

47

PCT/JP00/02765

'H NMR (D₁0) 6 1.35-1.65 (2H, m), 1.8-2.1 (5H, m), 2.45 (1H, dd, 1=9.6, 17.6Hz), 2.55-2.75 (1H, m), 2.64 (2H, d, 1=7.2Hz), 2.75-3.65 (9H, m), 2.78 (3H, s), 3.65-3.95 (2H, m), 7.2-7.45 (7H, m), 7.59 (2H, d, 1=8.6Hz).

Anal. Calcd for C_{r1}H₃,ClN₃O_f-HCl-O. 6H₄O: C, 62. 93; H, 7. 08; Cl, 13. 76; N, 8. 15. 5 Found: C, 63. 04; H, 7. 14; Cl, 13. 60; N, 8. 16.

実施例38

トト[3-(4-ベンジル-I-ピベリジニル)プロピル]-トト(3-クロロフェニル)-I-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例17で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

10 表題化合物を得た。収率79%。

 ^{1}H NMR (D₂0) δ 1. 40–1. 55 (2H, m), 1. 85–2. 03 (5H, m), 2. 47–2. 95 (9H, m), 3. 06–3. 59 (7H, m), 3. 71–3. 85 (2H, m), 7. 25–7. 55 (9H, m).

Anal. Calcd for C₂₇H₃₄ClN₂O₂-HCl·O. 7H₂O: C. 62.71; H. 7.10; N. 8.13. Found: C. 62.77; H. 7.05; N. 8.24.

15 実施例

トト[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-トト(3,4-ジフルオロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 植酸塩

参考例19で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率80%。

20 'H NMR (D₂O) δ 1. 40-1. 55 (2H, m), 1. 89-2. 00 (5H, m), 2. 48-2. 64 (4H, m), 2. 77-2. 94 (5H, m), 3. 06-3. 14 (2H, m), 3. 30-3. 55 (5H, m), 3. 73-3. 79 (2H, m), 7. 20-7. 46 (8H, m).

Anal. Calcd for C_r,H₃₅F₄N₉₁·HCi·0. 6H₄O: C, 62. 74; H, 6. 86; N, 8. 13. Found: C, 62. 44; H, 6. 88; N, 8. 27.

25 実施例40

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-F(3,4-ジンルオロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例20で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率63%。

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

48

'H NMR (D₁0) 6 1.43-1.58 (2H, m), 1.88-1.95 (5H, m), 2.47-2.65 (4H, m), 2.77-2.91 (5H, m), 3.07-3.11 (2H, m), 3.26 (1H, m), 3.36-3.55 (4H, m), 3.66-3.82 (2H, m), 7.10-7.49 (8H, m).

Anal. Calcd for C₂₁H₁₃F₁N₃O₂·HCl·1. OH₃O: C, 61. 88; H, 6. 92; N, 8. 02. Found: C,

5 62.14; H, 6.95; N, 8.26.

研格座41

F [3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-A-(3, 6-ジフルオロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例21で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

10 表題化合物を得た。収率88%。

¹H NMR (D₂0) б 1. 40-1. 58 (2H, m), 1. 76-2. 07 (5H, m), 2. 50-2. 64 (4H, m), 2. 71-2. 94 (5H, m), 3. 08-3. 29 (3H, m), 3. 42-3. 56 (4H, m), 3. 76-3. 81 (2H, m), 7. 19-7. 38 (7H, m), 7. 53-7. 58 (1H, m).

Anal. Calcd for C₂₇H₃₃F₂N₃O₂·HCl·1. 1H₃O: C, 61. 67; H, 6. 94; N, 7. 99. Found: C,

15 61. 52; H, 6. 92; N, 8. 29.

実施例42

F [3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-F (3-クロロ-4-フルオロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例22で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

20 表題化合物を得た。収率68%。

¹H NMR (D₂O) б 1. 40-1. 58 (2H, m), 1. 89-1. 96 (5H, m), 2. 47-2. 64 (4H, m), 2. 77-2. 95 (5H, m), 3. 01-3. 13 (2H, m), 3. 32-3. 56 (5H, m), 3. 73-3. 79 (2H, m), 7. 25-7. 40 (6H, m), 7. 55-7. 60 (2H, m).

Anal. Calcd for C₂₇H₃₅ClFN₃O₄·HCl·O. 75H₂O; C, 60. 50; H, 6. 39; N, 7. 84. Found:

25 C, 60.70; H, 6.71; N, 8.16.

実施例43

F[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-F(4-トリフルオロメチルフェニル)-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例23で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

49

表題化合物を得た。収率70%。

¹H NMR (DMS0- d_b) 6 1. 44-1. 57 (2H, m), 1. 70-1. 85 (5H, m), 2. 10-2. 21 (2H, m), 2. 39-2. 54 (3H, m), 2. 64 (3H, s), 2. 70-3. 05 (4H, m), 3. 13-3. 45 (4H, m), 3. 65-3. 75 (2H, m), 7. 16-7. 34 (5H, m), 7. 65-7. 69 (2H, m), 7. 85-7. 90 (2H, m). Anal. Calcd for $C_{18}H_{34}F_{3}N_{3}\rho_{7}$ +KCl \cdot 0. 5H₂O: C, 61. 47; H, 6. 63; N, 7. 68. Found: C, 61. 43; H, 6. 73; N, 7. 97.

女格伊144

F[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-トト[3,5-ピス(トリフルオロメチル)フェニル]-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

10 参考例34で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率50%。

15 実施例45

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-F(4-トリフルオロメトキシフェニル)-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例25で得られた化合物を用いて実施例31之同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率60%。

20 'H NMR (D₂0) & 1.45-1.58 (2H, m), 1.69-1.85 (5H, m), 2.06-2.19 (2H, m), 2.39-2.54 (3H, m), 2.64 (3H, s), 2.70-3.05 (4H, m), 3.12-3.46 (4H, m), 3.63-3.71 (2H, m), 7.16-7.34 (5H, m), 7.47-7.61 (4H, m).

Anal. Calcd for C₁₈H₃₄F₃N₃O₃·HCl·O. 6H₁O: C, 59. 53; H, 6. 46; N, 7. 44. Found: C, 59. 31; H, 6. 54; N, 7. 70.

25 実施例46

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-メチル-F(1-ナフチル)-2-オキン-3-ピロリジンカルポキサミド 塩酸塩

参考例26で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率67%。

WO 00/66551

ಜ

PCT/JP00/02765

'Н NMR (O₁O) б 1. 43-1. 56 (2H, m), 1. 86-2. 10 (5H, m), 2. 58-2. 80 (6H, m), 2. 86-3. 40 (8H, m), 3. 47-3. 57 (4H, m), 7. 23-7. 40 (5H, m), 7. 54-7. 82 (5H, m), 8. 09-8. 13 (2H, m).

Anal. Calcd for C3,H5,N3Q,+HCI-1.5H2O: C, 68.05; H, 7.55; N, 7.68. Found: C,

5 67.79; H, 7.47; N, 7.62.

実施例47

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-F(3-ピフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド 塩酸塩

参考例27で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

10 表題化合物を得た。収率85%。

¹H NMR (DMSO-d_q) 6 1.3-2.0 (7H, m), 2.14 (1H, dd, J=9.5, 17.3Hz), 2.4-2.6 (3H, m), 2.6-3.5 (9H, m), 2.63 (3H, s), 3.6-3.85 (2H, m), 7.1-7.8 (14H, m). Anal. Calcd for C₃₃H₃₉N₃O₄·HCl·O.5H₄O: C, 71.40; H, 7.44; Cl, 6.39; N, 7.57. Found: C, 71.31; H, 7.49; Cl, 6.37; N, 7.53.

実施例48

2

F[3-(ベンジルオキシ)フェニル]-F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-I-メチル-2-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例28で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率82%。 20 'H NMR (DMSO-d₄) 6 1.3-1.95 (7H, m), 2.09 (1H, dd, J=10.0, 17.2Hz), 2.35-2.6 (3H, m), 2.6-3.5 (9H, m), 2.63 (3H, s), 3.55-3.75 (2H, m), 5.17 (2H, s), 6.9-7.55 (14H, m).

Anal. Calcd for C₃₄H₄₁N₅O₃·HCl·O. 5H₄O: C, 69.78; H, 7.41; Cl, 6.06; N, 7.18. Found: C, 69.72; H, 7.42; Cl, 5.94; N, 7.16.

25 実施例49

トト[イー(ベンジルオキシ)フェニル]-トト[3-(イーベンジル-۱-ガベリジニル)プロピル]-1-メチル-2-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例39で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率78%。

'H NMR (DMSO-d,) & 1.3-1.95 (7H, m), 2.10 (1H, dd, J=9.4, 16.8Hz), 2.35-2.6 (3H, m), 2.6-3.5 (9H, m), 2.63 (3H, s), 3.5-3.75 (2H, m), 5.13 (2H, 7. 05-7. 55 (14H, Anal. Calcd for C34H4,N303.HCl-0.6H20: C, 69.57; H, 7.42; Cl, 6.04; N, 7.16.

Found: C, 69. 60; H, 7. 38; Cl, 6. 14; N, 7. 18.

実施例50

S

トト [3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル) プロピル] -N-フェニル- trans-4-ロチニンカ ルポキサミド 2塩酸塩 参考例10で得られた化合物とtrans-4-コチニンカルボン酸を用いて、実施例31

と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率93% 2

14 NAIR (D₂0) 6 1.42-1.48 (2H, m), 1.83-1.95 (5H, m), 2.60-2.63 (5H, m), 2. 69-2. 92 (5H, m), 3. 02-3. 60 (6H, m), 5. 04 (1H, d, 1=6. 0Hz), 7. 24-7. 41 (10H, m), 7.97 (114, t, J=7.4Hz), 8.24 (114, d, J=8.4Hz), 8.55 (114, d, J=1.8Hz) 8. 77 (IH, d, J=5. 2Hz). Anal. Calcd for Cn.H., N.Q., 2HCl. 1. 5H, O: C. 62. 94; H. 7. 10; N. 9. 18. Found: C. 62.80; H. 7.29; N. 8.88. 12

|- ベンジル-ド[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル) プロピル]-5-オキソ-ドフェニ **パー3-ピロリジンカルボキサミド**

参考例10と参考例44で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。 20

収率 68% (油状物).

2.50 (2H, d, J = 6.5 Hz), 2.68-2.90 (3H, m), 2.92-3.12 (2H, m), 3.53 (IH,

dd, J = 7.6, 5.4 Hz), 3.64-3.72 (2H, m), 4.33 (1H, d, J = 14.6 Hz), 4.43 (11, d, J = 14.6 Hz), 7.00-7.30 (15H, m). 55

Anal. Calcd for C₁₃H₃₉N₃O₄·O. 5H₄O: C, 76, 41; H, 7, 77; N, 8, 10. Found: C, 76, 37;

H. 7. 63; N. 8. 23.

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) ブロピル]-5-オキソ-ハ、1-ジフェニル-3-ピ ロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例43で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

収率 62% (油状物).

H NAR (CDC1₃) δ 1.10-2.00 (9H, m), 2.27-2.45 (3H, m), 2.51 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.81-2.99 (3H, m), 3.10-3.27 (1H, m), 3.62 (1H, 1, J = 9.0 Hz), 3.71-3.79 m), 4.18 (1H, t, J = 9.0 Hz), 7.09-7.53 (15H, m). (2H

Anal. Calcd for C₂₅H₂₁N₅O₂·O. 5H₂O: C, 76. 16; H, 7. 59; N, 8. 33. Found: C, 75. 91;

H, 7.85; N, 8.35. 2

実施例53

トト [3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-1-ツクロヘキシル-5-オキソ-トト フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 参考例10と参考例45で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製

処理を行い表題化合物を得た。 2

収率 57% (油状物)

d,) = 6. 6 Hz), 2. 58-2. 70 (1H, m), 2. 67-3. 06 (3H, m), 3. 18 (1H, t, 1 = 9. 0 Hz), a), 2.50 (2H, 'H NMR (CDCl₃) 6 1.00-1.86 (19H, m), 2.15-2.32 (3H, 哥 3.56-3.94 (4H, m), 7.10-7.50 (10H, Anal. Calcd for C₃₃H₄₃N₃O₂·O. 5H₂O: C, 75. 26; H, 8. 68; N, 8. 23. Found: Ĉ, 75. 19; H, 8, 37; N, 8, 32. 20

トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-ブチル-5-オキソ-トトフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例46で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。 25

収率 46% (油状物)

2. 22 (1H dd, J = 16.8, 8.8 Hz), 2.28 (2H, 1, J = 7.4 Hz), 2.50 (2H, d, J = 6.6 Hz), "H NMR (CDC1₃) δ 0.88 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.05-1.90 (13H, m),

53

2. 66 (11, dd, 1 = 16. 8, 8. 8 Hz), 2. 75-2. 90 (21, m), 2. 94-3. 45 (41, m), 3. 62-3. 75 (31, m), 7. 10-7. 50 (101, m).

Anal. Calcd for C₃₀H₄₍N₃O₄·O. 5H₄O: C, 74.34; H, 8.73; N, 8.67. Found: C, 74.60: H, 8.77; N, 8.89.

実施例55

トト[3-(t-ベンジル-I-ピベリジニル)プロピル]-5-オキソ-I-フェネチル-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例47で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

10 収率 59% (油状物).

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 12-1. 37 (2H, m), 1. 38-1. 90 (7H, m), 2. 13-2. 31 (3H, m), 2. 51 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 61-2. 85 (5H, m), 2. 92-3. 06 (2H, m), 3. 44 (2H, t like, J = 7. 4 Hz), 3. 54-3. 59 (1H, m), 3. 69 (2H, t like, J = 7. 4 Hz), 7. 07-7. 44 (15H, m).

15 実施例56

トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-5-オキソートトフェニル-1-(3-フェニルプロピル)-3-ピロリジンカルポキサミド

参寿例10と参考例48で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

20 収率 84% (油状物).

"H NMR (CDCl $_3$) 6 1. 10-1. 31 (2H, m), 1. 35-1. 91 (9H, m), 2. 13-2. 32 (3H, m), 2. 49-2. 71 (5H, m), 2. 80-3. 03 (3H, m), 3. 13 (1H, t, 1 = 9. 0 Hz), 3. 22-3. 43 (2H, m), 3. 59-3. 74 (3H, m), 7. 10-7. 48 (15H, m).

**** 安施例57

25 ~ [4-〈インジル-1-ピペリジニル〉プロピル]-1-(4-メトキシベンジル)-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例49で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

収率 81% (油状物).

WO 00/66551

54

PCT/JP00/02765

H NMR (CDCl₃) 6 1.15-1.85 (9H, m), 2.05-2.34 (3H, m), 2.50 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.65-2.83 (3H, m), 2.94-3.10 (2H, m), 3.51 (1H, dd, J = 8.0.5.8 Hz), 3.64-3.72 (2H, m), 3.78 (3H, s), 4.27 (1H, d, J = 14.8 Hz), 4.36 (1H, d, J = 14.8 Hz), 6.80-6.86 (2H, m), 7.07-7.45 (12H, m).

実施例58

トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-5-オキソ-トトフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

実施例57で得られた化合物 (65 mg, 0.12mmol) のアセトニトリル/水(1.5mL/0.5mL) 混合溶液中に、0℃でCAN (132 mg, 0.24mmol) を加え、室温で1時間撹拌した。CAN (66 mg, 0.12mmol) を追加し、室温で14時間撹拌した。反応液に水(5 ml) を加え、酢酸エチル(10 ml×2)で抽出した。有機層を飽和炭酸水業ナトリウム水溶液(10 ml)で洗浄し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥後、ろ過、減圧濃糖した。得られた油状物をカラムクロマトグラフィー(塩基性アルミナ 活性度111, 20 g, 酢酸エチル/メタノール = 9/1で溶出)で精製し表題化

2

15 合物 (25 mg, 50%, 油状物) を得た。

H NMR (CDCl₃) δ 1.10-1.33 (2H, m), 1.38-1.87 (7H, m), 2.08-2.32 (3H, m), 2.51 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.59-2.85 (3H, m), 3.09-3.28 (2H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 5.42 (1H, br), 7.10-7.49 (10H, m).

 $MS = 1/2 = 420 \text{ (MH}^{+})$

20 実施例59

|-ベンジル-トト[3-(4-ベンジル-I-ピベリジニル)プロピル]-トト (3, 4-ジクロロフェニル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例18と参考例44で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

25 収率 58% (油状物).

"H NMR (CDCl₃) δ 1. 10-1. 38 (2H, m), 1. 38-1. 86 (7H, m), 2. 22-2. 40 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 66-2. 82 (3H, m), 2. 90-3. 15 (2H, m), 3. 45-3. 70 (3H, m), 4. 34 (1H, d, J = 14. 8 Hz), 4. 46 (1H, d, J = 14. 8 Hz), 6. 97 (1H, dd, J = 8. 6, 2. 6 Hz), 7. 10-7. 40 (11H, m), 7. 49 (1H, d, J = 8. 6 Hz).

PCT/JP00/02765

55

東施例60

⊁[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-⊁(3,4-ジクロロフェニル)-5-オキソ-1-フェネチル-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例18と参考例47で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製

処理を行い表題化合物を得た。

収率 40% (油状物)

"H NMR (CDCl₃) δ 1. 10–1. 35 (2H, m), 1. 37–1. 87 (7H, m), 2. 17–2. 30 (3H, m), 2. 51 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 61–3. 04 (6H, m), 3. 41–3. 55 (4H, m), 3. 62–3. 69 (2H, m), 6. 96 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 6 Hz), 7. 11–7. 31 (11H, m), 7. 51 (1H, d,

10 J = 8.8 Hz).

実施例61

F[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-トト (3,4-ジクロロフェニル)-5-オ キソ-1-(3-フェニルプロピル)-3-ピロリジンカルボキサミド 参考例18と参考例48で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製

15 処理を行い表題化合物を得た。

収率 75% (油状物).

"H NMR (CDCl₃) δ 1. 10-1. 37 (2H m). 1. 38-1. 85 (9H m). 2. 15-2. 30 (3H m). 2. 49-2. 68 (5H m), 2. 78-2. 98 (3H m), 3. 16 (1H, t, J = 9. 0 Hz), 3. 29 (2H, J = 7. 0 Hz), 3. 58-3. 71 (3H, J = 7. 00 (1H, J = 8. 4, 2. 6 Hz), 7. 03-7. 31

20 (11H, m), 7.53 (1H, d, J = 8.4 Hz).

実施例62

Fベンジル-F-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例32で得られた化合物 (200 mg, 0.62 mmol) のアセトニトリル (6 ml) 溶 25 液に、1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸 (89 mg, 0.62 mmol) 及び、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物 (104 mg, 0.68 mmol) を加え、ついて、ジシクロヘキシルカルボジイミド (141 mg, 0.68 mmol) を加えた。この混合物を80℃で1時間撹拌した。冷却後、反応液を減圧濃縮した後、酢酸エチル (20 ml) を加え不溶物をろ去した。母液を2規定水酸化ナトリウム水溶液 (5 ml)で洗

WO 00/66551

56

PCT/JP00/02765

浄し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥、減圧濃縮した。得られた油状物をカラムクロマトグラフィー (塩基性アルミナ 活性度111, 35 g. 酢酸エチルで溶出) で精製し表題化合物 (125 mg. 458, 油状物) を得た。

'H NMR (CDC1,) (約1:1の異性体混合物) δ 1.10-1.40 (2H, m), 1.41-1.88 (7H,

5 m), 2.19-2.78 (8H, m), 2.80 (1.5H, s), 2.88 (1.5H, s), 3.21-3.82 (5H, m), 4.48-4.73 (2H, m), 7.11-7.37 (10H, m).

Anal. Calcd for C₁₈H₃₁N₃O₂·O. 25H₂O: C, 74. 38; H, 8. 36; N, 9. 29. Found: C, 74. 38; H, 8. 49; N, 9. 09.

実施例63

10 F[3-(4-ヘンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-F(4-ヒドロキシヘンジル)-1-メ チル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 参考例33で得られた化合物を用いて実施例62と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

以率 45% (油状物).

2

実施例64

20 トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-メチル-トト(1-ナフヂルメチル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例34で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

収率 87% (油状物).

25 'H NMR (CDC1₄) (約0.4:0.6の異性体混合物) 6 1.10-1.38 (2H, m), 1.39-1.93 (7H, m), 2.17 (0.60×2H, 1 like, J = 6.8 Hz), 2.32 (0.40×2H, 1 like, J = 7.4 Hz), 2.49-3.00 (9H, m), 3.10-3.83 (5H, m), 5.00-5.23 (2H, m), 7.11-7.60 (9H, m), 7.80-8.00 (3H, m).

事権例65

23

トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-1-メチル-トト(2-ナフチルメチル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参寿例35で得られた化合物を用いて実施例62と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

収率 64% (油状物)

'H NMR (CDC1,) (約1:1の異性体混合物) 6 1.06-2.00 (9H, m), 2.17-2.34 (2H, m), 2.41-2.56 (3H, m), 2.60-2.89 (6H, m), 3.20-3.84 (5H, m), 4.66-4.89 (2H, m), 7.11-7.88 (12H, m).

実施例66

10 F [3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-F (3, 3-ジヒドロ-1Fインデン-2-イル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例41で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

収率 54% (油状物).

- 15 'H NMR (CDC1₃) (約 1:1 の異性体混合物) 6 1.00-1.90 (9H, m), 2.14-2.30 (2H, m), 2.50 (2H, d, J = 6.2Hz), 2.59-2.80 (4H, m), 2.86 (0.5×3H, s), 2.87 (0.5×3H, s), 2.98-3.17 (4H, m), 3.20-3.30 (2H, m), 3.40-3.59 (2H, m), 3.69-3.82 (1H, m), 4.60-4.80 (0.5H, m), 5.01-5.16 (0.5H, m), 7.10-7.27 (9H, m). 实施例67
- 20 ドベンジル- /ト (3-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-ピベリジニル] ブロビル}-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例36で得られた化合物を用いて実施例62と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

収率 54% (油状物).

22

'H NMR (CDC1₃) (約0.4:0.6の異性体混合物) δ 1.60-1.90 (5H, m), 1.90-2.20 (2H, m), 2.30-2.53 (5H, m), 2.60-2.80 (3H, m), 2.82 (0.6×3H, s), 2.87 (0.4×3H, s), 3.27-3.90 (5H, m), 4.54-4.75 (2H, m), 7.13-7.46 (9H, m).

実施例68

トト {3- [4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-ピベリジニル] プロピル}-トトイン

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

28

プロピル-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例37で得られた化合物を用いて実施例62と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

収率 11% (油状物).

'H NMR (CDCl₃) (約0.35:0.65の異性体混合物) 6 1.18 (0.35×6H, d, J=7.0 Hz), 1.24 (0.65×6H, d, J=7.0 Hz), 1.60-1.90 (4H, m), 2.00-2.23 (2H, m), 2.40-2.95 (11+0.65H, m), 3.24 (2H, dd, J=10.0, 6.0 Hz), 3.38-3.55 (2+0.35H, m), 3.60-3.85 (1H, m), 3.90-4.10 (0.65H, m), 4.55-4.70 (0.35H, m), 7.28-7.50 (4H, m).

10 実施例69

トト {3-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシ-1-ピペリジニル] ブロピル} -#シクロヘキシル-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参寿例38で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

収率 57% (油状物).

15

実施例70

トト (ター[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒ トロキシ-1-ピベリジニル] ブロピル}-トトシク

20 ロベンチル-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例39で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

収率 77% (油状物).

|H NMR (CDC1s) (約0.3:0.7の異性体混合物) 6 0.80-2.00 (11H, m), 2.02-2.20

25 (2H, m), 2.30-2.80 (9H, m), 2.85 (3H, s), 3.15-3.35 (2H, m), 3.37-3.55 (3H, m), 3.57-3.85 (1H, m), 3.95-4.20 (0.7H, m), 4.35-4.60 (0.3H, m), 7.29-7.50 (4H, m).

実施例71

/\frac{1}{4-(4-7\neq 1/4\neq 1/4\neq

メチル-5-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

23

参考例42で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い

表題化合物を得た。

収率 50% (油状物)

s), (ЗН 2. 78 'H NMR (CDCl₃) & 1.76-2.50 (9H, m), 2.61-3.26 (6H, m). 3.51-4.01 (5H. 四), 7.10-7.46 (7H. 四), 7.92-8.00 (2H. 四). ď

Mass : MH = 482

実施例72

1- ヘンジレーギ[3-(4-ヘンジア-1-アペリジーア) プロアル] - ギ (1-ナンチレメチ ル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 2

参考例34と参考例44で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

収率 82% (油状物)

(7H, m), 2.14 (0.60 \times 2H, 1 like, J = 6.6 Hz), 2.29 (0.40 \times 2H, 1 like, J = 'H NMR (CDC13) (約0.4:0.6の異性体混合物) & 1.00-1.35 (2H、m), 1.36-1.90 · (a) **自** 3. 09-3. 70 (5H, m), 5.02 (0.8H, s), 5.09 (1.2H, s), 7.11-7.60 (14H, 2. 55-2. 97 (4H, m), 7. 5 Hz), 2. 49 (2H, d, J = 6.6 Hz), 4. 30-4. 67 (2H, 7. 78-7. 95 (3Н,

2

a

トト [3- (4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-1- (ツクロヘキシルメチル)-6-オ キソートフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 20

参考例10と参考例52で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

収率 70% (油状物).

2. 16-2. 32 (3H, m), 2. 51 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 61-3. 20 (7H, m), 3. 63-3. 75 'H NMR (CDCl₃) 6 0.80-1.03 (2H, m), 1.04-1.38 (5H, m), 1.39-1.90 (13H, m), (3H, m), 7, 10-7, 50 (10H, m). 25

トト[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-1-(4-フルオロベンジル)-5-オキ

WO 00/66551

8

PCT/JP00/02765

ソートフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例51で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

収率 82% (油状物).

2.50 (2H, d, 1 = 6.6 Hz), 2.66-2.80 (3H, m), 2.96-3.10 (2H, m), 3.45-3.72H NAR (CDC1,) 6 1.10-1.38 (2H, m), 1.39-1.85 (7H, m), 2.23-2.36 (3H, m), (3Н п), 4.35 (2Н, s), 6.94-7.50 (14Н п). 'n

作[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-5-オキソ-۴フェニル-1-(4-ピリ

ジルメチル)-3-ピロリジンカルボキサミド 2

参考例10と参考例50で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

収率 63% (油状物).

H NMR (CDC1₃) δ 1. 00–1. 86 (9H, m), 2. 24–2. 41 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 2

Нг), 2. 70-2. 90 (3Н, ш), 3. 02-3. 15 (2Н, ш), 3. 50-3. 74 (3Н, ш), 4. 40 (2Н, s), 7.05-7.50 (12H, m), 8.55 (2H, d, J = 5.8 Hz)15

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-1-(2-クロロベンジル)-5-オキソ -N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 参考例10と参考例53で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。収率72%(油状物) 2

m), 3.58 (1H, 'H NAR (CDC1,) & 1.1-1.35 (2H, m), 1.35-1.85 (7H, m), 2.23-2.37 (3H, m), dd, J = 8, 4, 6, 2 Hz), 3, 69 (2H, t, J = 7, 8 Hz), 4, 48 (1H, d, J = 15, 2 Hz), 2.50 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.69-2.90 (3H, m), 2.96-3.18 (2H, m)

a 4. 58 (1H, d, J = 15. 2 Hz), 7. 10-7. 64 (14H, 22

N-[3-(4-ベンジル-I-ピベリジニル) プロピル]-I-(3-クロロベンジル)-5-オキン -N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド 参考例10と参考例54で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

91

処理を行い表題化合物を得た。収率81%(油状物)。

'H NMR (CDCl₃) 6 1. 1-1. 9 (9H, m), 2. 23-2. 37 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 67-2. 83 (3H, m), 2. 98-3. 12 (2H, m), 3. 5-3. 6 (1H, m), 3. 69 (2H, 1 like, J = 7. 6 Hz), 4. 30 (1H, d, J = 14. 6 Hz), 4. 41 (1H, d, J = 14. 6 Hz), 7. 0-

5 7.5 (14Ң ш).

由格例78

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-(4-クロロベンジル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例85で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製が置き合う。またのではあるます。 (manama / julian)

10 処理を行い表題化合物を得た。収率78% (油状物)。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 1-1. 9 (9H, m), 2. 23-2. 36 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 67-2. 83 (3H, m), 2. 96-3. 10 (2H, m), 3. 5-3. 6 (1H, m), 3. 69 (2H, t like, J = 7.4 Hz), 4. 35 (2H, s), 7. 0-7. 5 (14H, m).

安施例79

15 N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピルJ-5-オキソ-N-フェニル-1-[4-(ト リフルオロメチル)ベンジルJ-3-ピロリジンカルボキサミド 参考例10と参考例56で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。収率63% (油状物)。 "H NMR (CDCl₃) δ 1. 15-1. 30 (2H, m), 1. 35-1. 85 (7H, m), 2. 23-2. 38 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 68-2. 90 (3H, m), 2. 99-3. 13 (2H, m), 3. 50-3. 73

22

4. 44 (2H, s), 7. 08-7.50 (12H, m), 7. 57 (2H, d, J = 8. 4 Hz)

実施例80

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-(3-モルホリノエチル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

25 参考例10と参考例57で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。収率74% (油状物)。 'H NMR (CDC1₄) 6 1.0-1.9 (1114, m), 2.16-2.52 (1014, m), 2.68 (114, dd, J = 17.0, 8.8 Hz), 2.82 (214, br d, J = 11.4 Hz), 2.97-3.10 (114, m), 3.22-3.50 (314, m), 3.50-3.80 (614, m), 7.0-7.6 (1014, m).

WO 00/66551

29

PCT/JP00/02765

実施例81

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル) プロピル]-1-(2-フリルメチル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例10と参考例58で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製

5 処理を行い表題化合物を得た。収率 18% (油状物)。

"H NWR (CDC1, O i. 15-1. 33 (2H, m), 1. 40-1. 86 (7H, m), 2. 19-2. 31 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 68 (1H, t, J = 8. 8 Hz), 2. 81 (2H, br d, J = 11. 4 Hz), 2. 92-3. 10 (1H, m), 3. 18 (1H, t, J = 8. 8 Hz), 3. 57-3. 73 (3H, m), 4. 31 (1H, d, J = 15. 4 Hz), 6. 20-6. 30 (2H, m), 7. 10-7. 50

(1114, 四). 実施倒82

2

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-(4-メチルベンジル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例10と参考例59で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製

15 処理を行い表題化合物を得た。収率40% (油状物)。

'H NMR (CDCl₃) & 1.1-1.37 (2H, m), 1.37-1.88 (7H, m), 2.32 (3H, s), 2.21-2.37 (3H, m), 2.50 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.66-2.88 (3H, m), 2.95-3.15 (2H, m), 3.45-3.60 (1H, m), 3.65 (2H, t like, J = 8.0 Hz), 4.44 (2H, s), 7.05-7.60 (14H, m).

20 実施例83

参考例64で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率43%。

25 'H NMR (CD₃0D) δ 1. 3-1. 7 (2H, m), 1. 75-2. 10 (5H, m), 2. 31 (1H, dd, J = 17. 2, 9. 6 Hz), 2. 56-2. 71 (3H, m), 2. 77 (3H, s), 2. 92 (2H, t like, J = 12. 4 Hz), 3. 09-3. 36 (4H, m), 3. 53-3. 70 (3H, m), 3. 70-3. 90 (2H, m), 6. 97-7. 10 (2H, m), 7. 17-7. 24 (2H, m), 7. 34-7. 60 (5H, m).

実施例84

63

N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-{3-[4-(4-フルオロベンジル)-1-ピベリジニル] ブロピル}-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 塩酸塩

参考例65で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率65%。 5 'H NMR (CD₃OD) & 1.4-1.7 (2H, m), 1.70-2.10 (5H, m), 2.36 (1H, dd, J = 17.2, 9.8 Hz), 2.50-2.70 (3H, m), 2.78 (3H, s), 2.92 (2H, t like, J = 12.0 Hz), 3.08-3.60 (4H, m), 3.50-3.70 (3H, m), 3.70-3.90 (2H, m), 7.02 (2H, t, J = 8.8 Hz), 7.17-7.24 (2H, m), 7.35 (1H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 7.68-7.72 (2H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 7.68-72 (2H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 7.68-72 (2H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 7.72 (2H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 7.72

10 実施例85

|-ペンジル-N-[3-(4-ペンジル-1-ピペリジニル) プロピル]-N-(3-クロロフェニル)-5-オキン-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例17と参考例44で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率39%(油状物)。

15 'H NMR (CDC1₃) & 1.10-1.30 (2H, m), 1.30-1.85 (7H, m), 2.23-2.38 (3H, m), 2.50 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.68-2.85 (3H, m), 2.96-3.13 (2H, m), 3.48-3.70 (3H, m), 4.48 (2H, s), 7.08-7.60 (14H, m).

拉林原

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-(3, 6-ジフルオロベンジル)-5-

20 オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルポキサミド

参寿例10と参寿例60で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率168 (油状物)。

"H NMR (CDCl₃) δ 1. 2-1. 9 (94, m), 2. 23-2. 30 (34, m), 2. 51 (24, d, J = 6.6 Hz), 2. 60-2. 73 (14, m), 2. 81 (24, br d, J = 11.0 Hz), 2. 95-3. 14 (24, m),

25 3.55 (1H, t, J = 7.7 Hz), 3.68 (2H, t like, J = 7.5 Hz), 4.52 (2H, s), 6. (2H, t, J = 7.0 Hz), 7.09-7.40 (11H, m).

插例87

|-- 人ンジル-N-[3- (4-- ハンジル-1- ピペリジニル) プロピル] -N- (3, 3-ジヒドロ-IR-- ハデン-1-- イル) -2-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

参考例62と参考例44で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。収率67% (油状物)。 'H NMR (CDC1₂) (約1:1の異性体混合物) ゟ 1.0-2.2(11H、m), 2.3-3.8 (13H、m), 2.49 (2H、d, J=6.6 Hz), 4.30-4.70 (2H、m), 5.25-5.40 (0.5H、m), 6.00-

6.10 (0.5H, m), 6.91-7.50 (14H, m

88年8

|-ペンジル-N-[3-(4-ベンジル-|-ピペリジニル)プロピル]-5-オキソ-N-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-|-ナフチル)-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例63と参考例4で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率73%(油状物)。 | H. NWR (CDC1,) (約0.4:0.6の異性体混合物) δ 1.0-2.2 (12H m), 2.25-2.40(1H | m), 2.52 (2H, d, J=5.8 Hz), 2.60-3.80(13H m), 4.30-4.60(2H m), 4.80-4.95

2

百

(0.6H, m), 5.60-5.80 (0.4H, m), 6.76-7.40 (14H,

実施例89

15 1-ベンジル-N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル]-N-(3, 4-ジクロロフェニル)-6-オキソ-3-ピベリジンカルボキサミド

参考例18と参考例61で得られた化合物を用いて、実施例31と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率77% (油状物)。

'H NMR (CDCl₃) 6 1. 20-1. 35 (2H_m), 1. 35-1. 9 (7H_m), 1. 9-2. 2 (2H_m).

2. 2-2. 3 (3H_m), 2. 4-2. 65 (4H_m), 2. 79 (2H_m) br d, 1 = 11. 8 Hz), 2. 95-3. 10 (1H_m), 3. 38-3. 70 (3H_m), 4. 31 (1H_m) d, 1 = 9. 0 Hz), 4. 74 (1H_m) d, 1 = 9. 0

2

莱施例90

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-5-オキソ-N-フェニル-1-プロバ

iz), 6.85-6.95 (1H, m), 7.1-7.31 (11H, m), 7.40 (1H, d, J = 8.4 Hz)

25 ルギル-3-ピロリジンカルボキサミド

実施例58で得られた化合物(100 mg, 0.24mmol)のDMF(1.5ml)溶液に、氷冷下で水素化ナトリウム(60%, 12.4mg, 0.31mmol)を加えて室温で30分間撹拌した。続いてプロバルギルブロミド(34mg, 0.29mmol)を加えて室温で1時間撹拌した。DMFを域圧留去後、酢酸エチル(10ml×2)及び1N-水酸化ナトリウム水溶液(10ml)で抽

65

出した。有機履を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、域圧濃縮し残留物をカラムクロマトグラフィー(塩基性アルミナ 活性度111 3g. 酢酸エチル/ヘキサン=1/1→1/0)に付した。目的画分を減圧濃縮して表題化合物(77mg. 71%)を無色油状物として得た。

"H NMR (CDCl₃) 6 1.1-1.9 (9H, m), 2.19 (1H, 1, J = 2.6 Hz), 2.24-2.37 (3H, m), 2.51 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.71 (1H, dd, J = 16.8, 8.8 Hz), 2.87 (2H, br d, J = 11.0 Hz), 3.00-3.17 (1H, m), 3.34 (1H, t, J = 8.8 Hz), 3.65-3.76 (3H, m), 3.94 (1H, dd, J = 17.6, 2.6 Hz), 4.12 (1H, dd, J = 17.6, 2.6 Hz), 7.11-7.50 (10H, m).

10 実施例91

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-(3-メチルベンジル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

8-メチルベンジルブロミドを用いて、実施例90と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率63% (油状物)。

実施例92

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1-(2-フルオロベンジル)-5-オキ20 ソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

。 / ボノエーバ 5 ニーノンアルバニーノー 2-フルオロベンジルブロミドを用いて、実施例90と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率83%(油状物)。 "H NMR (CDC1₅) δ 1. 1-2. 0 (9H, m), 2. 21-2. 34 (3H, m), 2. 50 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 66-2. 89 (3H, m), 2. 9-3. 1 (2H, m), 3. 13 (2H, t, J = 8. 8 Hz), 3. 58 (1H,

25 dd, J = 8.6, 6.8 Hz), 4.45 (2H, s), 6.97-7.50 (14H, m).

束施例93

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-5-オキソ-N-フェニル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)-3-ピロリジンカルポキサミド

2.2.2-トリフルオロエチル トリフレートを用いて、実施例90と同様の反応と

WO 00/66551

99

PCT/JP00/02765

精製処理を行い表題化合物を得た。収率 30% (油状物)

¹H NMR (CDCl₂) δ 1.15-1.35 (2H, m), 1.4-1.85 (7H, m), 2.22-2.36 (3H m). 2.51 (2H, d, J = 6.2 Hz), 2.65-2.90 (3H, m), 3.03-3.20 (1H, m), 3.37 (1H, J = 8.4 Hz), 3.60-3.80 (4H, m), 3.85-4.02 (1H, m), 7.10-7.30 (8H, m),

実施例94

Ē

7. 32-7. 50 (2H,

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-N-(3-クロロフェニル)-5-オキソ-1-[2-(トリフルオロメチル)ベンジル]-3-ピロリジンカルボキサミド

2,4-ジメトキシベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を10 行い合成した、1-(2,4-ジメトキンベンジル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸(698mg, 2,5mmol)、DMF(0,034ml)、ジクロロメタン(10ml)の混合物に米冷下、オキサリルクロリド(0,256ml,3,0mmol)を加えて同温度で15分間、窒温まで上昇させながら1時間撹拌した。得られた溶液を参考例17で得られた化合物(416mg,1:0mmol)、トリエチルアミン(1,39ml,10mmol)、ジクロロメタン(15ml)の混合物

15 に撹拌下、-20℃で加え0℃まで上昇させながら1時間撹拌した。飽和国曹水(15ml)を加え有機溶媒を減圧留去後、酢酸エチル(20ml×2)で抽出し有機固を飽和重曹水(10ml)×2)、飽和食塩水(10ml)で順に洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマトグラフィー(塩基性アルミナ 活性度1113の8、酢醛エチル/ヘキサン=1/1)に付した。目的画分を減圧濃縮し残留物(200mg)

20 をトリフルオロ酢酸 (4ml)に溶解し、70℃で4時間撹拌した。減圧濃糖後、飽和 重曹水(15ml)を加え酢酸エチル(20ml×2)で抽出し有機層を飽和食塩水(20ml)で 洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマト グラフィー(塩基性アルミナ 活性度111 10g, 酢酸エチル)に付した。目的画分を 減圧濃糖し、N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-N-(3-クロロフェニ

25 1V)-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド(75mg, 50%)を得た。この化合物と2-トリフルオロベンジルブロミドを用いて、奥施例90と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率76%(油状物)。

"H NMR (CDC1₃) 6 1.1-2.1 (9H, m), 2.26 (2H, t, J = 7.4 Hz), 2.31-2.44 (1H, m), 2.50 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2.72-2.90 (3H, m), 2.96-3.16 (2H, m), 3.53

63

dd, J = 8.4, 5.8 Hz), 3.67 (2H, t, J = 7.8 Hz), 4.52 (1H, d, J = 15.8 ê Hz), 4.70 (1H, d, J = 15.8 Hz), 6.98-7.04 (1H, m), 6.98-7.04 (1H, 7. 48-7. 65 (2H, (E) 7. 10-7. 39 (9H,

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-メチル-5-オキソ-N-[3-(トリ 塩酸塩 フルオロメチル)フェニル]-3-ピロリジンカルボキサミド S

1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸(358mg, 2.5mol)、DMF(0.023ml) 3.0mmol)を加えて同温度で15分間、盆温まで上昇させながら1時間撹拌した。得 られた溶液を参考例66で得られた化合物(449mg, 1.0mmol)、トリエチルアミン (1.39ml, 10mmol)、ジクロロメタン(15ml)の混合物に撹拌下、-20℃で加え0℃ま で上昇させながら1時間撹拌した。飽和重曹水(15m1)を加え有機溶媒を減圧留去 後、酢酸エチル(15ml×3)で抽出し有機層を飽和重曹水(5ml×3)、飽和食塩水 、ジクロロメタン(10ml)の混合物に氷冷下、オキサリルクロリド(0.256ml, (5ml)で順に洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、域圧濃縮し残留物を力 ラムクロマトグラフィー(シリカゲル10g. 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に 付した。目的画分を減圧濃縮し表題化合物の遊離塩基(383㎜)を得た。

2

官 'H NMR (CDC1, 6 1.05-1.95 (9H, m), 2.15-2.35 (3H, m), 2.51 (2H, d, 1=6.6Hz), 2. 6-3. 1 (4H, m), 2. 78 (3H, s), 3. 19 (1H, t, J=9. 1Hz), 3. 6-3. 8 (3H, 7. 05-7. 45 (7Н, ш), 7. 55-7. 75 (2Н, ш).

2

遊離塩基 (383mg)をメタノールに溶解しIN塩化水素ジエチルエーテル溶液 (2nl)を加えて減圧濃縮した。残留物にジエチルエーテルを加えて沈殿物を濾取 した。沈殿物をジエチルエーテルで洗浄後、域圧乾燥して表題化合物(376mg) 0.70mol, 収率70%)を吸湿性アモルファスとして得た。 2

Anal. Calcd for C₂₈H₃₄F₃N₃O₂·HCl·0.6H₄O: C, 61.27; H, 6.65; Cl, 6.46; F, 10.38;

Found: C, 61.29; H, 6.60; Cl, 6.37; F, 10.44; N, 7.69. N. 7. 66. 52

トー[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-メチル-トー(3-メチルフェニル 塩酸塩)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例67で得られた化合物 (395mg)を用いて実施例95と同様の反応と精製処理

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

89

を行い表題化合物の遊離塩基(420mg)を得た。

d, J=6.6Hz), 2.55-2.9 (3H, m), 2.76 (3H, s), 2.95-3.25 (2H, m), 3.55-3.75 II NAR (CDC13) 6 1.05-1.95 (9H, m), 2.1-2.4 (3H, m), 2.38 (3H, s), 2.51 (2H, **a** ш). 6.85-7.0 (2Н, ш). 7.05-7.35 (7Н, (3H,

Anal. Calcd for C3,43,1N,0,.HCI.0,5H,0: C, 68, 20; H, 7.97; Cl, 7.19; N, 8.52. 遊離塩基(420mg)を実施例95と同様の方法で表題化合物(405mg)に変換した。 68.18; H. 8.12; Cl. 7.10; N. 8.63. Found: C.

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-メチル-N-(3-メチルフェニル

塩酸塩)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 2

参考例68で得られた化合物(392mg)を用いて実施例95と同様の反応と精製処理 を行い表題化合物の遊離塩基(318mg)を得た。

2. 45-3. 25 (6H, m), 2. 51 (2H, d, 1=6. 6Hz), 2. 75 (0.5×3H, s), 2. 76 (0.5× <u>ج</u> (3H, 2. 21 H NMR (CDC13) & 1.05-1.95 (9H, m), 2.05-2.35 (3H m), 3H s), 3.4-3.8 (1H m), 4.0-4.25 (1H m), 7.0-7.35 (9H

遊離塩基(318mg)を実施例95と同様の方法で表題化合物(283mg)に変換した。

2

Anal. Calcd for Cals, 13, 13, 13, 14, 10. 74, 10: C, 67. 71; H, 8. 00; C1, 7. 14; N, 8. 46. Found: C, 67.68; H, 7.97; Cl, 7.36; N, 8.50.

束施例98

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル) プロピル] -N- (4-シアノフェニル) -1-メチル -5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド 20

参考例69で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

IR (KBr) 2230 cm⁻¹.

Ą <u>ે</u> (H) 7. 77 (2H, 2. 78 <u>e</u> **E** 2. 58-3. 15 (4H, m), 3. 58-3. 78 (3H, m), 7. 10-7. 36 (7H, 2. 03-2. 54 (6H, · 官 J=8. OHz). 55

実施例99

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル] -N-(3-シアノフェニル)-1-メチル

PCT/JP00/02765

69

-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド

参考例70で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

IR (KBr) 2232 cm⁻¹.

v.

ઝ 급 2. 59-3. 09 (3H、 m), 3. 09-3. 40 (2H、 m), 3. 54-3. 81 (3H、 m), 7. 09-7. 32 (5H、 п), 2.78 (3Н, 'H NMR (CDC1,) & 1.16-2.00 (9H, m), 2.10-2.59 (5H, **a** 7. 41-7. 70 (4H,

実施例100

N-[3-(2-ベンジル-4-モルホリニル) プロピル]-1-メチル-5-オキソ-N-フェニル-

3-ピロリジンカルボキサミド 2 参考例71で得られた化合物を用いて実施例31と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。 (6H、 11), 7, 10-7, 32 (10H、 11).

物地例] 2

1-メチル-6-オキソ-ドフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

1-メチル-2-オキソ-3-ピロリジンカルボン数(8.59g, 60mmol)、アニリン 容液に Fr エチル-N - (3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 90mmol)を加えて室温で4時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し残留物に **飽和重曹水(120ml)を加えジクロロメタン(120ml×5)で抽出した。有機層を無水** (5.59g, 60mol)、1-ヒドロキシベンソトリアソール(8.92g, 66mol)のDMF(60ml) (17. 25g.

リカゲル170g 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に付した。目的画分を域圧潰 縮し残留物にジエチルエーテルを加えて沈殿物を谴取した。沈殿物をジエチルエ ーテルで洗浄後、域圧乾燥して表題化合物(11.04g 51mmol, 84%)を白色結晶と 硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマトグラフィー(シ して得た。 22 2

ლ 163-165℃

Ą 2.88 (3H, s), 3.15-3.31 (1H, m), 3.58 (1H, dd, 1=9.6, 9.6Hz), 3.77 (1H,

2 WO 00/66551

PCT/JP00/02765

1=7. 0, 9. 6Hz), 7. 14 (1H, 1, 1=7. 3Hz), 7. 34 (2H, dd, 1=7. 3, 8. 0Hz), 7. 53 (2H, d, J=8.0Hz), 7.60 (1H, br s). Anal. Calcd for C12H1,N2O2: C, 66.04; H, 6.47; N, 12.84. Found: C, 66.00; 6. 44; N, 12. 89.

参考例2

3.4-ジクロロアニリンを用いて参考例1と同様の反応と精製処理を行い表題化 トト (3, 4-ジクロロフェニル) -1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルポキサミド 収率58%。 合物を得た。

mp 164-166°C

'H NMR (CDC13) & 2.67 (1H, dd, J=10.0, 17.0Hz), 2.78 (1H, dd, J=7.8, 17.0Hz), 1=6. 6, 9. 6Hz), 7. 38 (1H, s), 7. 39 (1H, s), 7. 80 (1H, s), 7. 97 (1H, Anal. Calcd for C₁, H₁, Cl₂, N₂: C, 50.19; H, 4.21; Cl, 24.69; N, 9.76. 2. 89 (3H, s), '3. 16-3. 33 (1H, m), 3. 59 (1H, dd, J=9. 6, 9. 6Hz), 3. 78 C. 50. 22; H. 4. 26; Cl. 24. 54; N. 9. 94. 2

br s).

参考例3 2

件(3-クロロプロピル)-1-メチル-5-オキソ-쓔フェニル-3-ピロリジンカルボキ ナミナ 参考例1で得られた化合物(3.00g, 3.2mmol)をDNE(30ml)に溶解し、米冷下や水 来化ナトリウム(60%, 733mg, 18mmol)を加えて同温度で1時間撹拌した。続いて

- 1-プロモ-3-クロロプロパン(1.81ml, 18mmol)を加えて米冷下で30分、室温まで 上昇させながら1時間撹拌した。氷冷下で水(100ml)を加え酢酸エチル(50ml×3) で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、域圧濃縮し残留物をカラ ムクロマトグラフィー(シリカゲル60g、酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に付 した。目的画分を域圧潋縮して表題化合物(2.43g, 純度H NMRより約80%)を無色 油状物として得た。 20 52
- 3. 56 (2H, 1, 1=6.6Hz), 3. 65 (1H, dd, J=7.0, 8.8Hz), 3. 8-3. 9 (2H, m), 7. 1-7. 25 H NMR (CDCl₃) & 1.95-2.15 (2H, m), 2.24 (1H, dd, J=9.3, 17.0Hz), 2.68 (1H, dd, J=8.5, 17.0Hz), 2.77 (3H, s), 2.95-3.25 (1H, m), 3.19 (1H, t, J=8.8Hz) m), 7.35-7.55 (3H, m).

7

参考例4

トト (4-クロロブチル)-1-メチル-5-オキソ−トトフェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

1-プロモ-4-クロロブタンを用いて参考例3と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) б 1.58-1.89 (4H, m), 2.23 (1H, dd, J=9.3, 16.7Hz), 2.60-2.80 (4H, m), 2.97-3.25 (2H, m), 3.50-3.81 (5H, m), 7.11-7.20 (2H, m), 7.36-7.53 (3H, m).

参考例5

10 14(8-クロロペンチル)-1-メチル-5-オキソ-14フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド

|-プロモ-5-クロロベンタンを用いて参考例3と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。 ¹H NMR (CDC1₃) 6 1.35-1.87 (6H, m), 2.23 (1H, dd, J=9.3, 16.3Hz), 2.60-15 2.80 (4H, m), 2.95-3.24 (2H, m), 3.52 (2H, t, J=6.4Hz), 3.59-3.77 (3H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.38-7.53 (3H, m).

2-[[(1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジニル)カルボニル]アニリノ!酢酸エチル

参考例1で得られた化合物(2.00g, 9.2mmol)をDNF(20ml)に溶解し、米冷下で水 20 素化ナトリウム(60%, 916mg, 23mmol)を加えて同温度で1時間撹拌した。続いて ブロモ酢酸エチル(3.05ml, 28mmol)を加えて氷冷下で30分、室温で6時間撹拌した。 た。反応液を米冷下で0.5N塩酸(100ml)に注ぎ酢酸エチル(50ml×3)で抽出した。 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマトグ ラフィー(シリカゲル70g, 酢酸エチル/メタノール=1/0→95/5)に付した。目的画 25 分を減圧濃縮して表題化合物(2.43g, 8.0mmol, 878)を得た。mp72-74℃

'H NMR (CDCI,) & 1. 28 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 28 (1H, dd, J=9.4, 16. 4Hz), 2. 75 (1H, dd, J=7.8, 16. 4Hz), 2. 78 (3H, s), 3. 1-3. 35 (2H, m), 3. 6-3. 8 (1H, m), 4. 22 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 26 (1H, d, J=17. 1Hz), 4. 45 (1H, d, J=17. 1Hz), 7. 3-7. 55 (5H, m).

WO 00/66551

72

PCT/JP00/02765

参考例6-2

2-{[(1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジニル)カルボニル]アニリノ)酢酸

参考例6-1で得られた化合物(1.83g, 6.0mmol)をメタノール(20ml)に溶解し、8N水酸化ナトリウム水溶液(1.5ml)を加えて室温で10時間撹拌した。1N塩酸(13ml)を加え減圧濃縮し残留物に酢酸エチルを加え無水硫酸マグネシウムで乾燥した。不溶物を濾過後、減圧濃縮して装題化合物(1.54g, 5.6mmol, 93%)を得ま

10 d, J=17, 4Hz), 7, 3-7, 55 (5H, m).

参考例6-3

トト (スーヒ ト゚ロキシエチル)-1-メチル-5-オキソートトフェニル-3-ピロリジンカルポキサミド

参考例6-2で得られた化合物(829mg, 3.0mmol)、トリエチルアミン(0.627ml,

15 4.5mmol)をTHF(15ml)に溶解し、-15℃でクロロギ酸エチル(0.43ml, 4.5mmol)を加えて-15℃から-10℃で30分間撹拌した。続いて-10℃で水業化ホウ素ナトリウム(227mg, 6.0mmol)を水(1.5ml)に溶解した溶液を加え-10℃から0℃で1時間撹拌した。0℃で1N塩酸を加え有機溶媒を減圧留去後、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマトグ有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をカラムクロマトグ

20 ラフィー(シリカゲル10g, 酢酸エチル/メタノール=1/0→95/5)に付した。目的画分を減圧濃縮して表題化合物(662mg, 2.5mmol, 84%)を無色油状物として得た。 'H NMR (CDCl₃) 6 2.27 (1H, dd, J=9.5, 16.9Hz), 2.71 (1H, dd, J=8.4, 16.9Hz), 2.78 (3H, s), 3.0-3.25 (1H, m), 3.22 (1H, t, J=8.9Hz), 3.66 (1H, dd, J=6.6, 8.9Hz), 3.7-4.1 (4H, m), 7.15-7.3 (2H, m), 7.3-7.55 (3H, m).

25 参考例6-4

/k (3-クロロエチル)-/k-フェニル-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサ~ :

参考例6-3で得られた化合物(659mg, 2.5mmol)、トリフェニルホスフィン(857mg, 3.3mmol)、四塩化炭茶(10ml)の混合物を加熱還流下1時間批拌した。不

ムクロマトグラフィー(シリカゲル40g、酢酸エチル/メタノール=1/0→95/5)に 付した。目的画分を域圧濃縮し残留物にジエチルエーテルを加えて沈殿物を濾取 容物を濾別し、不容物を酢酸エチルで洗浄した。遮液を減圧濃縮し残留物をカラ した。沈殿物をジエチルエーテルで洗浄後、滅圧乾燥して表題化合物(366mg 1.3mol, 52%)を得た。 H NMR (CDC13) & 2. 25 (1H, dd, J=9. 3, 16. 9Hz), 2. 70 (1H, dd, J=8. 2, 16. 9Hz), 4.00 (1H, dt, J=13.9, 6.2Hz), 4.11 (1H, dt, J=13.9, 6.6Hz), 7.2-7.3 (2H, 2.78 (34, s), 2.95-3.25 (14, m), 3.21 (14, t, 1=8.94z), 3.55-3.75 (34, m), m), 7.35-7.55 (3H, m).

参考例7 2

F (3-クロロプロピル)-F (3, 4-ジクロロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロ リジンカルボキサミド 参考例2で得られた化合物を用いて参考例3と同様の反応と精製処理を行い表 題化合物を得た。純度「H NARより約50%。

ġ, (1H, m), 2.80 (3H, s), 2.95-3.2 (1H, m), 3.24 (1H, t, J=9.2Hz), 3.56 (2H, "H NMR (CDC13) 6 1.95-2.15 (2H, m), 2.28 (1H. dd, J=9.7, 17.1Hz), 2.6-2. 1, J=6, 4Hz), 3.66 (1H, dd, J=7.0, 9.2Hz), 3.75-3.9 (2H, m), 7.05 (1H, J=2. 4, 8. 6Hz), 7. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 57 (1H, d, J=8. 6Hz) 2

粉妝倒8-1

トト [2-(1, 3-ジオキソラン-2-イル) エチル] -1-メチル-5-オキソ-トトフェニル-3-ピ ロリジンカルポキサミド 2

泰化ナトリウム(60%, 880mg, 22mmol)を加えて同温度で1時間撹拌した。続いて 2-(3-ブロモエチル)-1,3-ジオキソラン(3.58ml, 22mmol)を加えて80℃で12時間 挩枠した。反応液を減圧濃縮し水(45ml)を加えジクロロメタン(45ml×3)で抽出 した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、域圧濃縮し残留物をカラムクロ 目的画分を域圧濃縮し残留物をジイソプロピルエーテルと酢酸エチルの混合溶 参考例1で得られた化合物(2.40g, 11mmol)をDNF(22ml)に溶解し、氷冷下で水 媒より再結晶化し沈殿物を滷取した。沈殿物をジイソプロピルエーテルで洗浄後 マトグラフィー(シリカゲル70g 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に付した。

22

域圧乾燥して表題化合物(2.47g, 7.8mmol, 70%)を淡黄色結晶として得た。

■108-110℃

1, J=9, 1Hz), 3.66 (1H, dd, J=6.9, 9.1Hz), 3.75-4.0 (6H, m), 4.93 (1H, 1, 2. 70 (1H, dd, J=8.0, 16. 9Hz), 2. 77 (3H, s), 2. 95-3. 15 (1H, m), 3. 18 (1H, H NMR (CDC13) 6 1.91 (2H, dt, J=4.4, 7.3Hz), 2.23 (IH, dd, J=9.1, 16.9Hz), 官 J=4. 4Hz), 7. 15-7. 25 (2H, m), 7. 35-7. 55 (3H, 'n

参考例8-2

쓔[2-ホルミルエチル]-1-メチル-5-オキソ-쓔フェニル-3-ピロリジンカルボキ サミト

参考例8-1で得られた化合物(1.95g, 6.1mmol)を1N塩酸(10m1)に溶解し室温で 8時間撹拌した。ジクロロメタン(20m1×3)で抽出し有機層を無水硫酸マグネシ ウムで乾燥後、咸圧凝縮して表題化合物(1.66g, 6.1mmol, 99%)を淡黄色油状物 2

H NMR (CDC1,) 6 2.23 (1H, dd, J=9.4, 16.6Hz), 2.6-2.8 (3H, m), 2.77 (3H, s), 2.95-3.15 (1H, m), 3.18 (1H, t, J=9.1Hz), 3.61 (1H, dd, J=6.9, 9.1Hz), 3.98 (1H, dt, J=14.0, 6.6Hz), 4.14 (1H, dt, J=14.0, 6.9Hz), 7.1-7.25 (2H, m), 7.35-7.55 (3H, m), 9.77 (1H, t, J=1.9Hz) 2

トー[3-(4-ベンジル-1-アペリジル)プロアル]-4-メチルアニリン 2塩酸塩

- 分間かけて滴下し、-20℃から-10℃に上昇させながら1時間撹拌した。続いて-10 容液に撹枠下、-20℃でアクロレイン(90%, 1.49ml, 20mmol)のTHF(5ml)溶液を5 Cでアトルイジン(2.14g, 20mmol)、トリアセトキシ水紫化ホウ紫ナトリウム (8.48g, 40mmol)を順に加えて室温まで上昇させながら23時間撹拌した。飽和重 4-ペンジルドベリジン(3.51g, 20mol)、DBU(0.030ml, 0.2mol)のTHF(40ml) 2
- 曹水(160m1)、水を加え酢酸エチル(60m1×3)で抽出した。有機扇を無水硫酸マグ ネシウムで乾燥後、域圧濃縮し残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル 100g. 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1→4/1)に付した。目的画分を域圧激縮し て徴状の作[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル) プロピル]-4-メチルアニリン (4, 07g) 12.6mmol, 63%)を得た。 25

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

2. 55 (2H, d, J=6. 6Hz), 2. 85-3. 0 (2H, m), 3. 13 (2H, t, J=6. 4Hz), 6. 51 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 1-7. 35 (5H, m).

F[3-(4-ベンジル-1-ピペリジル) プロピル]-4-メチルアニリン (4.07g)

5 12.6mmol)に2-プロパノール(20ml)、4N塩化水菜(酢酸エチル溶液, 8ml)を加えて析出した沈殿物を適取した。沈殿物を2-プロパノールで洗浄後、減圧乾燥して表題化合物(4.52g, 11mmol, 57%)を白色結晶として得た。

mp 182-192℃ (dec)

2

¹H NMR (DMSO-d_d) δ 1.4-1.9 (5H, m), 2.0-2.25 (2H, m), 2.31 (3H, s), 2.45-2.6 (2H, m), 2.7-2.95 (2H, m), 2.95-3.55 (6H, m), 7.1-7.45 (9H, m).

Anal. Calcd for C₂₇H₃₀N₁·2HCl·0.5H₄O: C, 65.34; H, 8.22; Cl, 17.53; N, 6.93. Found: C, 65.24; H, 8.38; Cl, 17.37; N, 6.98.

参考例10

作[3-(4-くソンテ-1-アヘンシア)プロアル]アーリン 2街製造

15 アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

mp 217°C (dec)

"H NNR (D₁0) δ 1. 44–1. 56 (2H, m), 1. 81–1. 84 (3H, m), 2. 08–2. 24 (2H, m), 2. 62 (2H, d. J=6. 6Hz), 2. 85–2. 96 (2H, m), 3. 12–3. 20 (2H, m), 3. 48–3. 56 (4H, m).

20 7. 25-7. 65 (10H, m).

Anal. Calcd for C₁₁H₃₃N₁·2HCl·0.5H₂O: C, 64.61; H, 8.00; N, 7.18. Found: C,

※地包!!

64. 71; H. 7. 92; N. 7. 32.

トト [3-(4-ベンジル-1-ピベリジル) プロピル]-4-tert-ブチルアニリン 2塩酸塩

25 4-1ert-ブチルアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率51%。

mp 203-213°C (dec)

H NMR (DMSO-d₆) δ 1. 27 (9H, s), 1. 4-1. 9 (5H, m), 2. 0-2. 2 (2H, m), 2. 45-2. 6 (2H, m), 2. 75-2. 95 (2H, m), 3. 0-3. 7 (6H, m), 7. 1-7. 4 (7H, m), 7. 44 (2H, d,

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

J=8. 4Hz).

Anal. Calcd for C₂₅H₃₈N₂-2HCl·0. 2H₂O: C, 68. 07; H, 8. 77; Cl, 16. 07; N, 6. 35. Found: C, 68. 10; H, 8. 80; Cl, 15. 85; N, 6. 35.

参考例12

5 F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-5-インダニルアミン 2植酸塩

5-アミノインダンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率28%。

mp 175°C (dec)

'H NMR (D₂0) & 1.42-1.50 (2H, m), 1.87-1.93 (3H, m), 2.08-2.15 (4H, m), 2.61

10 (2H, d, J=6.6Hz), 2.82-2.94 (6H, m), 3.10-3.18 (2H, m), 3.26-3.54 (4H, m). 7.12 (1H, d, J=7.8Hz), 7.24-7.41 (7H, m).

Anal. Calcd for C₁₄H₂₈N₂·2HCi·0. 25H₂O: C, 67. 67; H, 8. 25; N, 6. 57. Found: C, 67. 73; H, 7. 97; N, 6. 50.

初光例13

15 14[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-4-メトキシアニリン 2塩酸塩

4-メトキシアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率38%。

np 154-159℃ (dec)

"H NMR (DMSO- $d_{\rm s}$) & 1.4-1.95 (5H, m), 1.95-2.2 (2H, m), 2.45-2.65 (2H, m),

20 2.7-3.0 (2H, m), 3.0-3.55 (6H, m), 3.76 (3H, s), 7.02 (2H, d, J=8.8Hz), 7.1-7.45 (7H, m).

Anal. Calcd for C₂₇H₃₀N₄O·2HCl·O. 4H₄O: C, 63.12; H, 7.90; Cl, 16.94; N, 6.69. Found: C, 63.12; H, 7.84; Cl, 16.71; N, 6.78.

参考例14

25 F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-3,4-ジメトキシアニリン 2塩酸塩3,4-ジメトキシアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題

np 149-159°C (dec)

化合物を得た。収率61%。

'H NMR (DMSO-d₆) 6 1.4-1.9 (5H, m), 2.0-2.25 (2H, m), 2.45-2.6 (2H, m),

PCT/JP00/02765

77

2. 75-3.0 (2H, m), 3.0-3.65 (6H, m), 3.77 (3H, s), 3.79 (3H, s), 7.03 (2H, s), 7.05-7.4 (6H, m).

Anal. Calcd for C₁₄H₃N₄O₄·2HCl·1. OH₄O: C, 60.13; H, 7.90; Cl., 15.43; N, 6.10. Found: C, 60.13; H, 7.72; Cl., 15.26; N, 6.06.

参考例15

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-3,4-ジエトキシアニリン 2塩酸塩3,4-ジエトキシアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率34%。

mp 160°C (dec)

10 'H NWR '(D₁0) & 1.38-1.51 (8H, m), 1.89-1.96 (3H, m), 2.10-2.19 (2H, m), 2.63 (2H, d, 1=6.6Hz), 2.86-2.94 (2H, m), 3.12-3.20 (2H, m), 3.45-3.55 (4H, m), 4.13-4.23 (4H, m), 7.02-7.39 (8H, m).

Anal. Calcd for C₅₅H₃₆N₅O₇·2HCl·O. 6H₅O: C, 62.51; H, 8.23; N, 5.83. Found: C, 62.30; H, 8.10; N, 5.84.

15 参考例16

トト[3-(4-ベンジト-1-パベリジト)プロパル]-4-グロロアニリン 2塩酸塩

4-クロロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率10%。

mp 155-159℃ (dec)

20 'H NMR (DMSO-d_b) & 1.4-1.9 (5H, m), 1.9-2.1 (2H, m), 2.45-2.6 (2H, m), 2.7-2.95 (2H, m), 2.95-3.5 (6H, m), 6.85 (2H, d, J=9.2Hz), 7.1-7.4 (7H, m). Anal. Calcd for C₂₁H₂₇ClN₁·2HCl: C, 60.66; H, 7.03; Cl, 25.58; N, 6.74. Found: C, 60.85; H, 6.81; Cl, 25.33; N, 6.79.

参考例17

25 F[3-(4-ベンジア-I-パベリジル)プロピル]-3-クロロアコリン 2抽製抽

3-クロロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率41%。

mp 202℃ (dec)

'H NAR (DMSO-4) & 1.53-2.01 (7H, m), 2.50-2.55 (2H, m), 2.66-2.92 (2H, m),

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

3.08-3.20 (4H, m), 3.38-3.44 (2H, m), 6.61-6.69 (3H, m), 7.07-7.30 (6H, m). Anal. Calcd for C_HH₇ClN₁·2HCl·0.1H₂O: C, 60.39; H, 7.04; N, 6.71. Found: C, 60.33; H, 6.93; N, 6.84.

参考例18

F [3-(4-ベンジル-1-ピペリジル)プロピル]-3,4-ジクロロアニリン 2塩酸塩3,4-ジクロロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率23%。

mp 203°C (dec)

H NAR (DMSO- d_b) & 1.49-1.76 (5H, m), 1.91-1.96 (2H, m), 2.50-2.55 (2H, m),

10 2. 79-3. 17 (6H, m), 3. 38-3. 44 (2H, m), 6. 68 (1H, dd, J=2. 8, 8. 8Hz), 6. 75 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 17-7. 30 (6H, m).

Anal. Caicd for C₂₁H₄₈Cl₂N₄·2HCl·0. 5H₂O: C, 54.92; H, 6.36; N, 6.10. Found: C, 55.11; H, 6.64; N, 6.37.

梦老例19

15 ド(3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-3,4-ジフルオロアニリン 2塩酸塩3,4-ジフルオロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率23%。

m 177°C (dec)

'H NNR (DMSO-d₆) 6 1.53-1.75 (5H, m), 1.94-1.98 (2H, m), 2.51-2.54 (2H, m),

20 2. 66-2. 84 (2H, m), 3. 06-3. 10 (4H, m), 3. 38-3. 44 (2H, m), 6. 51-6. 55 (1H, m), 6. 67-6. 77 (1H, m), 7. 11-7. 34 (6H, m).

Anal. Calcd for C₁₁H₁₈F₂N₇·2HC1: C, 60.43; H, 6.76; N, 6.71. Found: C, 59.93; H, 6.67; N, 6.74.

8老例20

25 F(3-(4-ベンジ)ル-1-ピベリジル)プロピル]-2、4-ジフルオロアニリン 2塩酸塩 2、4-ジフルオロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題 化合物を得た。収率43%。

mp 181 C (dec)

'H NMR (DMSO-d₆) & 1.53-1.75 (5H, m), 1.95-2.02 (2H, m), 2.50-2.54 (2H, m),

79

2. 66-2. 84 (2H, m), 3. 05-3. 18 (4H, m), 3. 37-3. 43 (2H, m), 6. 72-6. 94 (2H, m), 7. 04-7. 34 (6H, m).

Anal. Calcd for C₁₁H₃₆F₂N₃·2HCl·1. OH₂O: C, 57. 93; H, 6. 95; N, 6. 43. Found: C, 57. 46; H, 7. 04; N, 6. 14.

5 参考例21

F[3-(4-ベンジル-1-ピペリジル)プロピル]-2,6-ジフルオロアニリン 2塩酸塩2,6-ジフルオロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率15%。

mp 168°C (dec)

10 'H NMR (D₁0) & 1.41-1.50 (2H, m), 1.83-2.08 (5H, m), 2.61 (2H, d, J=6.4Hz), 2.82-2.94 (2H, m), 3.12-3.55 (6H, m), 7.06-7.42 (8H, m).

Anal. Calcd for C₁₁H₁₆F₁N₂·2HCl: C, 60.43; H, 6.66; N, 6.71. Found: C, 60.27;

H, 6, 66; N, 6, 64.

参考例22

15 14[3-(4-Հソジド-1-ガスリジド)プロパル]-3-クロロ-4-ファオロアニリソ 2番緊亜

3-クロロ-4-フルオロアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率40%。

mp 197°C (dec)

Anal. Calcd for C₂₁H₂₆C1FN₂·2HC1·0.5H₂O: C, 56.96; H, 6.60; N, 6.33. Found: C, 57.12; H, 6.43; N, 6.46.

25 参考例23

4-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を

行い表題化合物を得た。収率36%,

WO 00/66551 PCT/JP00/02765 80

mp 168°C (dec)

 $^{1}\text{H NMR (DMSO-}d_{\phi}) \quad \delta \quad 1.56-1.75 \quad (5\text{H, m}), \quad 1.95-2.06 \quad (2\text{H, m}), \quad 2.50-2.55 \quad (2\text{H, m}), \quad 2.80-2.90 \quad (2\text{H, m}), \quad 3.04-3.18 \quad (4\text{H, m}), \quad 3.38-3.45 \quad (2\text{H, m}), \quad 6.70 \quad (2\text{H, d}, \text{H, m}), \quad 1=8.6\text{Hz}), \quad 7.16-7.40 \quad (7\text{H, m}).$

5 Anal. Calcd for C₂₂H₂₁F₃N₂-2HC1: C, 58. 80; H, 6. 50; N, 6. 23. Found: C, 58. 64; H, 6. 47; N, 6. 32.

5考例24

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-3,5-ピス(トリフルオロメチル)アニリン 2塩酸塩

10 3.5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率19%。

mp 185°C (dec)

¹H NMR (DMSO-d₆) δ 1. 50-1. 76 (5H, m), 1. 91-1. 97 (2H, m), 2. 50-2. 55 (2H, m), 2. 80-2. 86 (2H, m), 3. 08-3. 24 (4H, m), 3. 40-3. 47 (2H, m), 7. 05-7. 34 (8H, m).

15 Anal. Calcd for C₁₃H₁₆F₆N₂·2HC1·1. OH₂O: C, 51. 60; H, 5. 65; N, 5. 23. · Found: C, 51. 69; H, 5. 54; N, 6. 43.

参考例25

F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-4-(トリンボオロメトキシ)アニリン 2塩酸塩

20 4-(トリフルオロメトキシ)アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率35%。

mp 175°C (dec)

¹H NWR (DMSO-d_q) & 1.54-1.75 (5H, m), 1.98-2.06 (2H, m), 2.50-2.55 (2H, m), 2.80-2.90 (2H, m), 3.12-3.19 (4H, m), 3.39-3.45 (2H, m), 6.68 (2H, d,

25 J=8. 8Hz), 7. 16-7. 34 (7H, m).

Anal. Calcd for C₂₂H₇₇F₃N₂O·2HCl·1.1H₂O: C, 54.45; H, 6.48; N, 5.77. Found: C, 54.26; H, 6.17; N, 5.97.

莎老例26

ト [3-(4-ベンジル-1-ピベリジル)プロピル]-1-ナフチルアミン 2塩酸塩

12

PCT/JP00/02765

1-アミノナフタレンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率48%。

mp 175℃ (dec)

'n

'H NMR (DMSO- $d_{\rm d}$) δ 1. 55-1. 75 (5H, m), 2. 10-2. 20 (2H, m), 2. 50-2. 55 (2H, m). 2. 80-2. 90 (2H, m), 3. 10-3. 18 (2H, m), 3. 33-3. 45 (4H, m), 6. 82-6. 86 (1H, m), 7. 16-7. 37 (7H, m), 7. 46-7. 50 (2H, m), 7. 81-7. 86 (1H, m), 8. 21-8. 26 (1H, m). Anal. Calcd for $C_{15}H_{10}N_1$ - 2HCl·1. OH_2O : C, 66. 81; H, 7. 62; N, 6. 23. Found: C, 66. 60; H, 7. 53; N, 6. 25.

物地倒27

10 F [3-(4-ベンジル-1-ピペリジル)プロピル]-3-フェニルアニリン 2塩酸塩3-アミノピフェニルを用いて参考例3と同様の反応と精製処理を行い表題化合

mp 164-169°C (dec)

物を得た。収率55%。

¹H NMR (DMSO-d_e) 6 1.4-1.9 (5H, m), 1.9-2.2 (2H, m), 2.45-2.6 (2H, m), 15 2.7-3.0 (2H, m), 3.0-3.55 (6H, m), 6.95-7.1 (1H, m), 7.1-7.55 (11H, m), 7.64 (2H, d, j=7.0Hz).

Anal. Calcd for C₂₁H₃₁N₁·2HCl·0.9H₃O: C, 68.46; H, 7.62; Cl, 14.97; N, 5.91. Found: C, 68.55; H, 7.62; Cl, 14.87; N, 5.96.

参考例28

20 3-(ヘンジアオキシ)-ド[3-(4-ヘンジア-1-パヘリジア)プロピル]アココン 2袖竪毡

3-(ベンジルオキシ)アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率58%。

mp 134-139°C (dec)

Anal. Calcd for C₁₈H₃₄N₄O·2HCl: C, 68.98; H, 7.44; Cl, 14.54; N, 5.75. Found: C, 68.90; H, 7.37; Cl, 14.23; N, 5.74.

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

82

参考例29

4-(ベンジルオキシ)-トト[3-(サーベンジル-I-ピベリジル)プロピル]アニリン 2塩製品

4-(ペンジルオキシ)アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い

5 表題化合物を得た。収率72%。

mp 160-170°C (dec)

10 C, 68.73; H, 7.41; Cl, 14.24; N, 5.64.

北西30

3-(4-ベンジゲ-1-ピペリジニル) プロピルアミン

4-ペンジルピペリジン (24.6 g. 140 mmol) の N.Nージメチルホルムアミド (250 ml) 溶液に、ル(3-プロモプロピル)フタルイミド (37.5 g. 140 mmol)、統いて、炭酸カリウム (38.7 g. 280 mmol) を加え、塩温で 14 時間撹拌した。反 応液に水 (200 ml) を加え、酢酸エチル(300 ml×2) で抽出した。有機圏を水(400 ml) および飽和塩化ナトリウム水溶液(400 ml) で洗浄、無水硫酸マグネシウム上で乾燥、シリカゲル(100 g) を通してろ過(酢酸エチルで溶出)、減圧 遺籍した。得られた粗結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して2-[3-(4-ベン

2

- 20 ジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1Fイソインドール-1,3(2的-ジオン 27.4 g (収率 69%)を得た。この化合物 500 mg (1.38 mmol) のエタノール (5 ml) 溶液に、ヒドラジンー水和物 (345 mg, 6.9 mmol) を加え、90℃で2時間加熱還流した。冷却後、不溶物をろ去し、母液を減圧濃縮した。残渣に2規定水酸化ナトリウム水溶液 (10 ml)を加え、酢酸エチル/テトラヒドロフラン = 1/1 組合溶媒
- 25 (20 町×3)で抽出した。有機圏を無水硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過、減圧機縮した。残渣をアセトニトリルから結晶化させて表題化合物 329 mg (収率 95%)を得た。

m 59-61 C

H NWR (CDC1, +D,0) 6 1.20-1.38 (2H, m), 1.40-1.70 (5H, m), 1.71-1.89 (2H,

m), 2. 26-2. 43 (2H m), 2. 53 (2H d, J = 6. 6 Hz), 2. 72 (2H, t, J = 7. 0 Hz), 2. 90-3. 00 (2H, m), 7. 10-7. 30 (5H, m).

参考例31

1-(3-アミノブロどル)-4-(4-クロロフェニル)-4-ピペリジノール

4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジンを用いて参考例30と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

収率67%

mp 102-104°C

"H NMR (CDCl₃) δ 1. 60-1. 80 (5H, m), 2. 00-2. 20 (2H, m), 2. 30-2. 50 (4H, m), 2. 72 (2H, t, J = 7. 0 Hz), 2. 75-2. 90 (2H, m), 4. 80 (2H, br), 7. 20-7. 50 (4H, m)

2

参考例32

2

そくソジラ-3-(4-くノジラ-1-れくコシニシ)-1-プロバンアドン

参考例30で得られた化合物 (500 mg, 2.15 mmol)のテトラヒドロフラン (3 mL) 溶液に、ベンズアルデヒド (323 mg, 2.20 mmol)のテトラヒドロフラン (2 mL) 溶液を0℃で滴下し、室温で1時間攪拌した。この溶液に、0℃で酢酸 (168 mg, 2.80 mmol) のテトラヒドロフラン (5 mL) 溶液を滴下し、ついでトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (593 mg, 2.80 mmol) を加え、室温で14時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮し、残渣に酢酸エチル/テトラヒドロフラン = 1/1 混合溶媒(10 mL)を加え、不溶物をろ去した。母液を濃縮後、得られた油状物をカラムクロマトグラフィー (塩基性アルミナ 活性度111, 50 g, 酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール = 4/1で溶出) で精製し表題化合物 (340 mg, 498, 油状物) を得た

2

'H NMR (CDCI₃) 6 1.10-1.88 (10H, m), 2.35 (2H, t, J = 7.5 Hz), 2.52 (2H, 2.52 d, J = 6.6 Hz), 2.66 (2H, t, J = 6.8 Hz), 2.88-3.00 (2H, m), 3.78 (2H, s), 7.11-7.36 (10H, m).

参考例33

4-([[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]アミノ)メチル)フェノール

4-ヒドロキシベンズアルデヒドを用いて参考例32と同様の反応と精製処理を

84

PCT/JP00/02765

行い表題化合物を得た。

収率 59% (油状物).

"H NMR (CDC1, δ 1. 20-2. 00 (9H, m). 2. 40 (2H, 1 like, J = 7.0 Hz), 2. 50 (2H, d, J = 6. 2 Hz), 2. 68 (2H, 1 like, J = 7.0 Hz), 2. 88-3. 00 (2H, m), 3. 65 (2H, d)

5 s), 3.80-4.66 (2H, br), 6.57 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.03 (2H, d, J = 8.4 Hz) 7.10-7.31 (5H, m).

参考例34

3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)-トト(1-ナフチルメチル)-1-プロパンアミン

1-ナフトアルデヒドを用いて参考例31と同様の反応と精製処理を行い表題化

10 合物を得た。

収率 57% (油状物).

'H NMR (CDC1₄) 6 1. 05-1. 35 (2H, m), 1. 37-1. 93 (7H, m), 2. 22 (1H, br s), 2. 37 (2H, t, J = 7. 3 Hz), 2. 47 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 2. 79 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 2. 85-2. 95 (2H, m), 4. 24 (2H, s), 7. 10-7. 32 (4H, m), 7. 39-7. 57 (4H, m),

7. 76-7. 90 (2Н, ш), 8. 09-8. 13 (2Н,

2

官

砂粒倒35

3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)-トト(2-ナフチルメチル)-1-プロパンアミン

2-ナフトアルデヒドを用いて参考例32と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

20 収率 43% (油状物).

H NMR (CDCl₃) る 1. 15-1. 35 (2H, m), 1. 40-1. 93 (8H m), 2. 36 (2H, t, J = 7. 4 Hz), 2. 49 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 70 (2H, t, J = 7. 0 Hz), 2. 80-3. 00 (2H, m), 3. 95 (2H, s), 7. 09-7. 32 (5H, m), 7. 40-7. 51 (3H, m), 7. 76-7. 84 (4H, m). 終者知36

25 1-[3-(ベンジルアミノ)プロピル]-4-(4-クロロフェニル)-4-ピペリジノール参考例31で得られた化合物を用いて参考例32と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

収率 48% (油状物).

H NMR (CDCl3) 6 1. 60-1. 90 (6H, m), 2. 06 (2H, td, J = 13. 4, 4. 4 Hz), 2. 33-2. 52

98

(4H, m), 2.73 (2H, t, J = 6.8 Hz), 2.80-2.86 (2H, m), 3.80 (2H, m), 7.20-7.50 (9H, m).

参考例37

4-(4-クロロフェニル)-|-[3-(イソプロピルアミノ)プロピル]-4-ピペリジノー

参考例31で得られた化合物とアセトンを用いて、参考例32と同様の反応と精製 処理を行い表題化合物を得た。

容 45%

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 1. 24 (6H, d, J = 6. 6 Hz), 1. 50-1. 70 (2H, m), 1. 70-2. 00 (4H, m), 2. 40-2. 60 (5H, m), 2. 70-2. 90 (2H, m), 2. 95 (2H, t, J = 7. 3 Hz), 3. 20-3. 40 (2H, m), 7. 37 (2H, d, J = 8. 7 Hz), 7. 49 (2H, d, J = 8. 7 Hz).

2

参考例38

4-(4-クロロフェニル)-1-[3-(シクロヘキシルアミノ)プロピル]-4-ピペリジノール

15 参考例31で得られた化合物とシクロヘキサノンを用いて、参考例32と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

格 58%

'H NMR (CDC1₃) 6 1.10-1.40 (6H, m), 1.50-1.96 (10H, m), 2.08 (2H, 1d, J = 11.6, 4.4 Hz), 2.38-2.60 (4H, m), 2.77-2.92 (4H, m), 2.80-3.40 (1H, br),

20 7.31 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.44 (2H, d, J = 8.8 Hz).

校老例39

4-(4-クロロフェニル)-1-[3-(シクロペンチルアミノ)プロピル]-4-ピベリジノール

参考例31で得られた化合物とシクロペンタノンを用いて、参考例32と同様の反

25 応と精製処理を行い表題化合物を得た。

双率 57%

'H NMR (DMSO- $d_{\rm c}$) 6 1.40-2.20 (13H, m), 2.30-2.60 (2H, m), 3.00-3.60 (8H, m), 5.62 (1H, s), 7.43 (2H, d, J = 9.2 Hz), 7.50 (2H, d, J = 9.2 Hz), 9.06 (1H, br s).

40

参考例40

WO 00/66551

4-ベンジル-1-(3-クロロプロピル) どペリジン

4-ペンジルピペリジン (100 mg, 0.57 mmol) の N.Nージメチルホルムアミド (2 ml) 溶液に、1-クロロ-3-ヨードプロバン (117 mg, 0.57 mmol)、続いて、トリエチルアミン (58 mg, 0.57 mmol) を加え、室温で 14 時間抵押した。反応液に水 (10 ml) を加え、酢酸エチル (20 ml×2) で抽出した。有機層を水 (20 ml)で洗浄、無水硫酸マグネシウム上で乾燥後、ろ過、減圧濃縮した。得られた油状物をカラムクロマトグラフィー (塩基性アルミナ 活性度111, 50 g, 酢酸エチル/ルヘキサン = 1/20で溶出)で精製し表題化合物 (86 mg, 60%, 油状物)を得た

 14 NARR(CDCl $_3$) δ 1. 15-2. 05 (9H, m), 2. 43 (2H, t, J = 7. 0Hz), 2. 53 (2H, d, J = 6.6 Hz), 2. 80-3. 00 (2H, m), 3. 58 (2H, t, J = 6.6 Hz), 7. 12-7. 33 (5H, m). 参考例41

14-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル] -2-インダンアミン

2

参考例40で得られた化合物 (755 mg, 3 mmol) のアセトニトリル (5 ml) 溶液 に、2-アミノインダン (266 mg, 2 mmol) のアセトニトリル (5 ml) 溶液及びトリエチルアミン (304 mg, 3 mmol) を加え、80℃で 5 時間加熱撹拌した。溶媒を減圧濃縮後、残さをカラムクロマトグラフィー (塩基性アルミナ 活性度[11],60 g,酢酸エチルで溶出)で精製し表題化合物 (150 mg, 22%, 油状物) を得た

20

H NMR (CDC1₂) δ 1. 10-1. 32 (2H, m), 1. 38-1. 88 (8H, m), 2. 36 (2H, 1, J = 7. 3Hz), 2. 51 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 2. 67-3. 00 (6H, m), 3. 16 (2H, dd, J = 15. 4, J. 0 Hz), 3. 61 (1H, qui., J = 7. 0 Hz), 7. 12-7. 32 (9H, m).

参考例42

25 [1-(3-アニリノ-2-ヒドロキシプロピル)-4-ピペリジニル]-(4-フルオロフェニル)メタノン

(4-フルオロフェニル) (4-ピペリジニル)メタノン 塩酸塩 (1.05 g. 4.3mol) を酢酸エチル (50 ml)及び1規定水酸化ナトリウム水溶液 (10 ml)の混液に加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を水 (50 ml)で洗浄後、無水硫酸

マグネシウム上で乾燥、減圧濃縮した。残留物をアセトニトリル(30 ml)に溶 解し、トト(2-オキシラニルメチル)アニリン (700 mg, 4.7 mmol) を加え、24時間 加熱還流した。冷却後、反応液を減圧濃縮した後、残留物をシリカゲルクロマト グラフィー (シリカゲル 100 g, 酢酸エチル/メタノール = 9/1) で精製し、表

題化合物 (510 mg, 33%, 油状物) を得た。

'H NWR (DMSO-d₆) 6 1.57-1.86 (4H, m), 2.11-2.52 (4H, m), 2.86-3.33 (5H, m), 3.78-3.81 (1H, m), 4.62-4.64 (1H, m), 5.64 (1H, br), 6.47-6.60 (3H, m), 7. 02-7. 09 (2H, m), 7. 29-7. 37 (2H, m), 8. 02-8. 09 (2H,

参考例43

5-オキソ-1-フェニル-3-ピロリジンカルボン酸 9

イタコン駿 (25 g, 190 目ol) にアニリン (18 g, 190 目ol) を控え、150℃ で1時間加熱還流させた。冷却後、得られた粗結晶をメタノール(200 叫)にて 再結晶して表題化合物 (35 g. 90%) を得た。

mp 188-189℃ (メタノー)ン.

7. 14 (1H, 1, J = 7.6 Hz), 7.37 (2H, 1, J = 7.6 Hz), 7.64 (2H, d, J = 7.6 'H NMR (CDC13) & 2.60-2.86 (2H, m), 3.20-3.50 (1H, m), 3.92-4.10 (2H, m), Hz), 12.80 (1H, br s). 2

Anal. Calcd for C,H,H,NO3: C, 64, 38; H, 5, 40; N, 6, 83. Found: C, 64, 34; 5. 53; N. 6. 91.

参考例44 2

1-ヘンジア-6-オキン-3-ピロリジンカルボン畷

ベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物

収率 76%.

mp 192-193℃ (メタノール). 22 H NMR (CDC13) 6 2.69-2.92 (2H, m), 3.14-3.30 (IH, m), 3.43-3.59 (2H, m), 自 4.39 (1H, d, J = 14.6 Hz), 4.53 (1H, d, J = 14.6 Hz), 7.19-7.38 (5H, 10. 29 (1H, br s).

Anal. Calcd for C1,41,3NO3; C, 65.74; H, 5.98; N, 6.39. Found: C, 65.80; H,

WO 00/66551

88

PCT/JP00/02765

5.84; N. 6.48.

参考例45

1-シクロヘキシル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

シクロヘキシルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題

化合物を得た。

収率 62%.

叩 186-187℃ (メタノール-ジエチルエーテル).

H NMR (CDCl₃) 6 1.00-1.77 (10H, m), 2.34-2.57 (2H, m), 3.08-3.23 (1H, m), 3. 30-4. 00 (4H, m).

参考例46

2

1-ブチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

ドブチルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物

収率 67% (油状物).

"H NMR (CDC1,) δ 0.93 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.23-1.59 (4H, m), 2.64-2.88 (2H, m), 3.19-3.40 (3H, m), 3.56-3.74 (2H, m), 7.20-7.60 (1H, br) 2

参考例47

5-オキソ-1-フェネチル-3-ピロリジンカルボン酸

フェネチルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合

物を得た。 2

収率 60%.

m 185-186℃ (メタノール).

'H NNR (CDC13) 6 2.54-2.88 (4H, m), 3.05-3.21 (1H, m), 3.40-3.62 (4H, m),

7. 19-7. 40 (5H, m), 7. 70-8. 20 (1H, br).

参考例48 22 5-オキソ-1-(3-フェニルプロピル)-3-ピロリジンカルボン酸

3-フェニルプロピルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

収率 51%

88

mb 88-90℃ (酢酸エチル).

参考例49

5 1-(4-メトキツベンジル)-5-オキン-3-ピロリジンカルボン酸

4-メトキシベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。

収率 83%.

mp 153-155℃ (メタノール).

10 'H NMR (CDC1₃) & 2.61-2.86 (2H, m), 3.08-3.24 (1H, m), 3.39-3.55 (2H, m), 3.80 (3H, s), 4.33 (1H, d, J = 14.2 Hz), 4.46 (1H, d, J = 14.2 Hz), 6.82-6.89 (2H, m), 7.13-7.20 (2H, m), 7.50-9.00 (1H, br).

参考例50

5-オキソ-1-(4-ピリジルメチル)-3-ピロリジンカルボン酸

15 4-(アミノメチル)ピリジンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題に合物を得た。

収率 15%

町 190-191℃ (木-メタノール).

'H NAR (DMSO-d₆) 6 2.25-2.71 (2H, m), 3.15-3.57 (3H, m), 4.36 (1H, d, J = 1.50 ms), 4.36 (1H, d, J = 1.50 ms), 4.37 (1H, d, J = 1.50 ms), 4.38 (1H, d, J =

20 16.0 Hz), 4.47 (1H, d, J = 16.0 Hz), 7.23 (2H, d, J = 5.6 Hz), 8.53 (2H, d, J = 5.6 Hz).

老例51

|- (4-フルオロベンジル) -5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

4-フルオロベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い

25 表題化合物を得た。

収率 72%

m 142-143℃ (メタノール).

"H NMR (CDCI,) 6 2. 64–2. 88 (2H, m), 3. 11–3. 27 (1H, m), 3. 41–3. 57 (2H, m), 4. 43 (2H, s), 6. 97–7. 32 (4H, m), 9. 40–10. 40 (1H, br).

WO 00/66551

8

PCT/JP00/02765

\$

参考例52

|-(シクロヘキシルメチル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

(アミノメチル)シクロヘキサンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

収率 50%.

即 96-97℃ (メタノール-ジエチルエーテル).

"H NMR (CDCl $_3$) δ 0 80–1. 32 (5H, m), 1. 50–1. 80 (6H, m), 2. 66–2. 89 (2H, m), 3. 04–3. 35 (3H, m), 3. 55–3. 73 (2H, m), 6. 40–7. 20 (1H, br).

参考例53

10 1-(8-クロロベンジル)-5-オキン-3-パロリジンカルボン製

2-クロロベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率 17%。

 $^{1}H~NMR~(CDC1_{1}+DMSO-d_{4})~\delta~2.~62-2.~87~(2H,~m),~3.~14-3.~30~(1H,~m),~3.~42-3.~58~(2H,~m),~4.~60~(2H,~s),~7.~22-7.~40~(4H,~m).$

参考例54

2

1-(3-ケロロベンジル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

3-クロロベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率 69%。

¹H NMR (CDCl₃+DMSO-d₆) 6 2.60-2.90 (2H, m), 3.10-3.28 (IH, m), 3.45-3.60

20 (2H, m), 4.58 (2H, s), 7.20-7.45 (4H, m),

3.北例55

|- (4-クロロベンジル)|-5-オキン-3-ピロリジンカルボン酸

4-クロロベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率 66%。

25 'H NMR (CDCl₃+DMSO-d₄) δ 2. 65-2. 90 (2H, m), 3. 10-3. 30 (1H, m), 3. 45-3. 61 (2H, m), 4. 53 (2H, s), 7. 34 (2H, d, J = 7.5Hz), 7. 58 (2H, d, J = 7.5Hz),

7. 6-8. 5 (1H, br).

8.乾倒5.6

5-オキソ-1-[4-(トリフルオロメチル) ヘンジル]-3-ピロリジンカルボン酸

16

4-(トリフルオロメチル)ベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率 69%。

"H NMR (CDC1, δ 2. 80-2. 84 (2H, m), 3. 19-3. 35 (1H, m), 3. 46-3. 61 (2H, m), 4. 53 (2H, s), 7. 36 (2H, d, J = 7. 6Hz), 7. 60 (2H, d, J = 7. 6Hz), 7. 6-8. 2 (1H, δ

ഹ

参考例57

1-(3-モルホリノエチル)-5-オキン-3-ピロリジンカルボン酸

2-モルホリノエチルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い 表題化合物を得た。収率 44%。 10 'H NMR (CDCl₃+DMSO-d₆) & 2.45-2.81 (8H, m), 3.13-3.76 (9H, m), 9.2-9.6 (1H, bt).

参考例58

1-(3-フリルメチル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

フルフリルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合

mp 155-156℃ (エタノール).

"H NNR (CDC1₃) δ 2. 60-2. 85 (2H, m), 3. 12-3. 28 (1H, m), 3. 51-3. 68 (2H, m), 4. 39 (1H, d, J = 15. 4 Hz), 4. 53 (1H, d, J = 15. 4 Hz), 6. 26 (1H, d, J = 3. 6 Hz), 6. 31-6. 34 (1H, m), 7. 36 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8. 30-10. 00 (1H, br).

20 参考例:

1-(4-メチルベンジル)-5-オキン-3-ピロリジンカルボン酸

4-メチルベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率 79%。

"H NMR (CDC1₃+DMSO-d₄) δ 2.33 (3H, s), 2.61-2.87 (2H, m), 3.09-3.25 (IH, 25 m), 3.40-3.55 (2H, m), 4.34 (1H, d, J = 14.6 Hz), 4.48 (IH, d, J = 14.6 Hz),

7. 12 (4H, s), 7. 2-7. 8 (1H, br).

地座60

1-(3,6-ジフルオロベンジル)-5-オキソ-3-ピロリジンカルボン酸

2.6-ジフルオロベンジルアミンを用いて参考例43と同様の反応と精製処理を

WO 00/66551

92

PCT/JP00/02765

行い表題化合物を得た。収率 62%。

"H NNR (DMSO-d $_{\rm d}$) δ 2. 40-2. 60 (2H, m), 3. 10-3. 60 (3H, m), 4. 46 (2H, s), 7. 05-7. 16 (2H, m), 7. 37-7. 50 (1H, m), 12. 4-12. 8 (1H, br).

参考例61

5 1-スソジア-6-オキン-3-アスコジソカアボン数

ジエチル=2-メチレンペンタンジオアート(Tetrahedron Lett. 1989, 30, 7381) (1.00g, 5.0mmol)をエタノール(1.5ml)に溶解し、ペンジルアミン(0.546ml, 5.0mmol)を加えて60℃で6日間撹拌した。反応液を減圧濃糖し残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル25g, 酢酸エチル/ヘキサン=1/1-1/0)に付した。

10 目的画分を域圧激箱し1-ペンジル-6-オキソ-3-ピペリジンカルボン酸エチル(1.01g, 3.9mmol, 収率17%)を得た。

 15 1-ベンジル-6-オキソ-3-ピペリジンカルボン酸エチル(261mg, 1mmol)をメタノール(1ml)に溶解し、IN-水酸化ナトリウム水溶液(1.2ml)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液にIN-塩酸(1.5ml)を加え、生じた沈殿物をろ取し、水洗後減圧乾燥して表題化合物(200mg, 86%)を得た。

 1 H NMR (CDC1 $_3$) 6 1.90–2.30 (2H, m), 2.43–2.90 (3H, m), 3.34–3.52 (2H, m).

20 4.46 (1H, d, J = 14.6 Hz), 4.77 (1H, d, J = 14.6 Hz), 7.23-7.36 (5H, m). 8.6-9.4 (1H, br).

多考例62

N-[3-(4-ヘンジル-1-アヘリジニル)プロアル]-1-インダンアミン 二塩酸塩

1-インダンアミンを用いて参考例41と同様の反応と精製処理を行い表題化合

25 物を得た。収率33%。

 1 H NMR (DMSO-d₆) δ 1.4-1.9 (6H, m), 2.0-2.3 (3H, m), 2.3-2.6 (2H, m), 2.6-3.6 (11H, m), 4.74 (1H, br s), 7.17-7.4 (8H, m), 7.7-7.9 (1H, m), 9.2-9.8 (2H, br).

参考例63

ب

PCT/JP00/02765

33

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-ナフチ 二塩酸塩 ルアミン 1,2,3,4-テトラヒドロ-1-ナフチルアミン 塩酸塩を用いて参考例41と同様の 反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率56%。

H NNR (DMSO-d₆) 6 1.4-3.4 (24H, m), 4.46 (1H, br s), 7.0-7.5 (8H, m), 7.71 (1H, br d, J = 6.2 Hz), 9.2-10.0 (2H, br)

4-(4-フルオロベンジル) ピペリジンとアニリンを用いて参考例9と同様の反応 N-(3-[4-(4-フルオロベンジル)-1-ピベリジニル] プロピル/アニリン | 1塩酸塩

と精製処理を行い表題化合物を得た。収率54%。 9

ap 230°C (dec.)

H NNR (DMSO-d₆) & 1.35-1.9 (5H, m), 1.95-2.2 (2H, m), 2.45-2.6 (2H, m), 2.83 (2H, br t, J=11.5Hz), 3.11 (2H, br t, J=7.4Hz), 3.24 (2H, br t, J=6.8Hz), 3. 42 (2H, br d, J=10. 6Hz), 6. 9-7. 2 (9H, m). Anal. Calcd for C, Hr, FN, - 2HCl - 0. 8H, 0: C, 60. 96; H, 7. 45; N, 6. 77; Cl, 17. 14; 15

F, 4.59. Found: C, 61.02; H, 7.37; N, 6.76; Cl, 17.04; F, 4.30.

参札例65

3, 4-ジクロロ-N- (3- [4- (4-フルオロベンジル)-1-ピベリジニル] ブロピル) アニ リン 二塩酸塩 4-(4-フルオロベンジル) ピペリジンと3,4-ジクロロアニリンを用いて参考例9 と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。収率48%。 20

mp 203-209℃ (dec.)

H NMR (DMSO-d_b) δ 1.35-2.05 (7H, m), 2.45-2.6 (2H, m), 2.6-3.3 (6H, m), 3. 41 (2H, br d, J=10, 6Hz), 6. 57 (1H, dd, J=2. 7, 8. 8Hz), 6. 75 (1H, d, J=2. 7Hz),

7.05-7.3 (5H, m). 22 Anal. Calcd for C₁₁H₃Cl₄FN₃ · 2HCl · 0.5H₂O: C, 52.85; H, 5.91; N, 5.87. Found:

C, 52.90; H, 6.12; N, 5.94.

N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-3-(トリフルオロメチル)アニリ

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

94

?

ソ 二塩酸塩

3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を 行い表題化合物を合成した。収率56%。

mp 167-173°C (dec.)

2.95-3.3 (2H, m), 3.13 (2H, t, J=6.6Hz), 3.41 (2H, br d, J=11.6Hz), 6.75-6.95 自 'H NMR (DMSO-d₄) & 1.4-2.1 (7H, m), 2.45-2.6 (2H, m), 2.6-2.95 (2H, (3H, m), 7.1-7.4 (6H, m). ഹ

Anal. Calcd for C,H,F,B,N, · 2HCl · 0.8H,O; C, 56.97; H, 6.65; N, 6.04. Found: C, 56.87; H, 6.64; N, 6.10.

参考例67

=

〒トルイジンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得 二塩酸塩 N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル) プロピル] - 3-メチルアニリン た。収率67%。

音 s), 2.45-3.5 (10H, (ЗН 2.31 <u>a</u> 'H NMR (DMSO-d₆) S 1. 4-2. 25 (7H, 6. 95-7. 4 (9H, m).

2

Anal. Calcd for C₁₁H₃₀N₃ · 2HCl · 0.2H₂O: C, 66.22; H, 8.18; N, 7.02; Cl, 17.77. Found: C. 66.30; H. 8.12; N. 6.99; Cl. 17.56.

参考例68

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-2-メチルアニリン 二塩酸塩

0-トルイジンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得 た。収率69%。 2

H NMR (DUSO-d_e) 6 1.4-2.25 (7H, m), 2.32 (3H, s), 2.45-3.5 (10H, m), 6.9-7.4 (9H, m). Anal. Calcd for C₂₄H₃₀N₁·2HCl·1.0H₄O; C, 63.91; H, 8.29; N, 6.78; Cl, 17.15.

Found: C, 64.01; H, 8.18; N, 6.74; Cl, 16.93. 22

参卷例69

N-[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-4-シアノアニリン

4-シアノアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物

32

多老例70

5 N-[3-(4-ベンジゲ-1-ピペリジニル) プロピル]-3-シアノアニリン

3-シアノアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

'H NWR (CDC1,) 6 1. 20-1. 40 (2H, m), 1. 41-1. 95 (7H, m), 2. 42-2. 49 and 2. 56-2. 60 (2H and 2H, m), 2. 91-2. 98 and 3. 11-3. 19 (2H and 2H, m), 6. 68-

10 6.74 (2H, m), 6.89-6.93 (1H, m), 7.14-7.30 (6H, m).

松老伽71

N-[3-(3-ベンジゲ-4-モゲホリニル) プロピル] アニリン

2-ペンジルモルホリン(I. Pharm. Pharmacol. 1990, <u>42</u>, 797)とアニリンを用いて参考例9と同様の反応と精製処理を行い表題化合物を得た。

15 'H NMR (CDCl₃) & 1.62-2.10 (4H, m), 2.45 (2H, t, J=6.6Hz), 2.61-2.93 (4H, m), 3.16 (2H, t, J=6.2Hz), 3.58-3.93 (3H, m), 6.54-6.75 (3H, m), 7.11-7.29

実驗例

(1) EトCCR 5ケモカインレセプターのクローニング

- 20 E ト P P B B B D N A から P C R 法でC C R 5 遺伝子のクローニングを行った。 0
 5 D B D N A (東洋紡, Q U I C K Clone c D N A) を鋳型とし、Samson らが執告 (Biochemistry 35 (11), 3362-3367 (1996)) している C C R 5 遺伝子塩基配列を参考に作製したプライマーセット
- 5' CAGGATCCGATGGATTATCAAGTGTCAAGTCCAA-3'と

25 5' — TCTAGATCACAAGCCCACAGATATTTCCTGCTCC — 3' を

各25pmol ずつ添加し、Takaka EX Taq (宝酒造)を使用して、PCR反応をDNAサーマルサイクラー480 (パーキンエルマー) にて行った (反応条件:95℃で1分間、60℃で1分間、75℃で5分間を30サイクル)。そのPCR産物をアガロースゲル電気泳動し、約1.0kbのDNA断片を回収した後、

WO 00/66551

ζ.

Driginal TA Cloning Kii (フナコシ)を用いて、CCR 5遺伝子をクローニングした。

(2) ヒトCCR5発現用プラスミドの作製

上記で得られたプラスミドを制限酵業Xba1(宝酒造)とBamH1(宝酒造)で消化した後、アガロースゲル電気泳動して約1.0kbのDNA断片を回収した。そのDNA断片とXba1とBamH1で消化した動物細胞用発現プラスミド pcDNA3.1 (フナコシ)を混合し、DNA Ligation Kit Ver.2 (宝酒造)で産結して、大腸菌JM109のコンピテントセル(宝酒造)を形質転換することでプラスミド pCKR5を得た。

10 (3) ヒトCCR5発現用プラスミドのCHO-K1細胞への導入と発現

10%ウシ胎児血滑(ライフテックオリエンタル)を含むハムF12塔地(日本製薬)を用いてテイッシュカルチャーフラスコ750ml(ベクトンディキンソン)で生育させたCHO-K1細胞を0.5e/L トリプシン-0.2e/L EDTA(ライフテックオリエンタル)で剥がした後、細胞をPBS(ライフテッ

- 15 クオリエンタル)で洗浄して遠心(1000rpm, 5分)し、PBSで懸濁した。次に、ジーンパルサー(パイオラッド社)を用いて、下記の条件に従って、DNAを細胞に導入した。即ち、0.4cm ギャップのキュペットに8×10⁶
 - NACEMBAL もくした。 450 キャッノのキュペットに8×10 種間に10 μg のとトCCR 5発現用プラスミド pCKR 5を加え、電圧0.25kV、キャパシタンス960μF 下でエレクトロボレーションした。その後、細胞を10%ウシ胎児血清を含むハムF12倍地に移し、24時間培養後、再び細胞を剥がして遠心し、次に、ジェネティシン(ライフテックオリエンタル)を50 μg/mlになるように加えた10%ウシ胎児血清を含むハムF12倍地で懸濁し、10⁴ 種胞/mlとなるように希釈して96ウエルブレート(ベクトンディキンソン)に播種して、ジェネティシン回性株を得た。

2

次に、得られたジェネティシン耐性株を96ウエルブレート(ベクトンディキンソン)で培養した後、耐性株の中からCCR5発現御胞を選択した。即ち、200pMの[125 I]-RANTES(アマーシャム)をリガンドとして添加したアッセイバッファー(0.5pBSA, 20m MHEPES(和光純菜, p H

25

PCT/JP00/02765

7.2)を含むハムF12培地)中で室温にて40分間結合反応を行い、氷冷し たPBSで洗浄後、1M NaOHを50ul/ウエルで添加し撹拌して、ァーカ ウンターで放射活性を測定することで、リガンドが特異的に結合した細胞、CH O/CCR5株を選択した。

(4) CCR 5 拮抗作用に基づく化合物の評価

96ウエルマイクロブレートに 5×10^4 猫悶/ウエルゼCHO/CCR 5株を播種し、24時間培養して培地を吸引除去後、試験化合物(1μM) 含んだ アッセイバッファーを各ウエルに加え、リガンドである〔 $^{1\,2\,5}$ I〕-RANT

ES(アマーシャム)を100pMになるように添加後、室温で40分間反応し 次に、200μ1 のマイクロシンチー20 (パッカード) を各ウエルに加え、ト た。次に、アッセイバッファーを吸引除去後、冷却したPBSで2回洗浄した。 ップカウント(パッカード)で放射活性を計測した。 2

前配の方法に従って、試験化合物のCCR5結合阻害率を測定した。結果を 表1] に示す。

汝1 12

| 1.0μΜにおける阻害率(%) | 5.7 | 24` | 4.0 | 2.2 | 9 2 | 8.2 | 9.2 | 7 6 | 2.9 | . 91 | 9.2 | 0.6 |
|-----------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|------|-----|-----|
| 実施例番号 | 1 | ∞ | 13 | 1.7 | 2 3 | 3.8 | 5.1 | 5.2 | 6 2 | 9 2 | 84 | 93 |

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

Ç.

HIV感染症予防治療剤、AIDS予防治療剤など)は、例えば、次のような処 本発明における化合物 (I) を有効成分として含有するCCR 5 拮抗剤 (例) 方によって製造することができる。

穀剤例

- 1. カプセル剤
- 40mg (1) 実施例51で得られた化合物
- 7 0 mg (2) ラクトース
- (3) 微結晶セルロース
- (4) ステアリン酸マグネシウム

1 m g

120mg

1カプセル

2

9mg

(1)、(2)と(3)および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これ に残りの(4)を加えて全体をゼラチンカブセルに封入する。

- 40mg (1) 実施例51で得られた化合物
- 58mg (2) ラクトース 2
- 18mg (4) 微結晶セルロース (3) コーンスターチ
- 3. 5mg 0. 5mg
 - (5) ステアリン酸マグネシウム

1億 120mg

(1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和後、顆粒 化する。これに残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型す 20

産業上の利用可能性

本発明の式(I)で表される化合物又はその塩は優れたCCR5拮抗作用を有 するので、人における種々のHIVの感染症、例えばAIDSの予防ならびに治 **寮のために有利に使用できる。** 22

PCT/JP00/02765

99

田 长 讍

(1) 料:

$$R^{4} - N - Q - N - E - N - R^{1}$$

$$R^{4} - N - Q - N - E - N - R^{2}$$

$$R^{3} - N - Q - N - E - N - R^{2}$$

$$(1)$$

- とR2が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい環を形成し てもよく、R³は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有してい たは置換基を有していてもよい複素類基を、Eはオキソ基以外の置換基を有して いてもよい2価の鎖状炭化水素基を、GはCOまたはSO2を、Jは窒素原子ま 置換基を有していてもよい2価のC₁₋₃鎖状炭化水素基を示す。)で表される化 てもよい複素類基を、R4は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基ま たは置換基を有していてもよいメチン基を、QおよびRはそれぞれ結合手または (式中、R1は炭化水素基を、R2は炭素数2以上の炭化水素基を示し、またR1 合物またはその塩。 2
- (2) R¹がC₁-゚アルキル基またはC₃-゚シクロアルキル基でR²がC₂-゚アルキ ル基またはCg-g-gシクロアルキル基であるか、またはR1とR2が結合して隣接す る窒素原子と共に置換基を有していてもよい環を形成しており、Rªが置換基を い複素環基で、R4が水素原子、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基 ル基または置換基を有していてもよい複索環基で、Eがオキソ基以外の置換基を 有していてもよいこ,_。アルキル基、置換基を有していてもよいこ。_。シクロア ルキル基、置換基を有していてもよいアリール基または置換基を有していてもよ を有していてもよいC。--gシクロアルキル基、瞪換基を有していてもよいアリー 有していてもよいC2-6アルキレン基で、GがCOまたはSO2で、Jが窒素原子 または置換基を有していてもよいメチン基で、QおよびRがそれぞれ結合手また は置換基を有していてもよいC₁₋₃アルキレン基である請求項1記載の化合物。 2 2
- (3) R¹とR²が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい環 を形成している間求項1または2記載の化合物 22

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

(4) 置換基を有していてもよい環がそれぞれ置換基を有していてもよい1-ピ ペリジニル基または1-ピペラジニル基である請求項3記載の化合物

- てもよいベンゾイル、(4) 2-フェニルエテン-1-イル、(5) ハロゲンを 環にハロゲンを有していてもよいフェニルーC₁₋₄アルキル、(2)ヒドロキシ を有していてもよいジフェニルメチル、(3)ベンゼン環にハロゲンを有してい (7) フェノキシまたは(8) (5) 1ーピペリジニル基または1ーピペラジニル基の置換基が(1) 有していてもよいフェニル、(6) ヒドロキシ、 ペンジルオキシである請求項4記載の化合物。
- (6) 置換基を有していてもよい環が置換基を有していてもよい1-ピペリジニ
 - ル基である 請求項3記載の化合物。 2
- (1) 1-ピペリジニル基の置換基がベンゼン環にハロゲンを有していてもよい ペンジル基である請求項6記載の化合物。
- ドロキシ基を有していてもよいペンジル基、(4)ナフチルメチル基、(5)置 (8) R³が(1) C₁₋₆アルキル基、(2) C₃₋₈シクロアルキル基、

2

- ハてもよいC₁₋₄アルコキシ、③フェニル、④シアノ、⑤ベンジルオキシまたは 数基として@ハロゲンを有していてもよいC₁₋₄アルキル、@ハロゲンを有して ⑤ハロゲン原子を有していてもよいフェニル基、(6)ナフチル基、(7)イン ダニル基または(8)テトラヒドロナフチル基である館求項1または2記載の化
- (9) R3が置換基としてC1-4アルキルもしくはハロゲンを有していてもよいフ エニル基である請求項1または2記載の化合物。 20
- (10) Eがヒドロキシを有していてもよいC₂₋₆ポリメチレンである謝求項: または2記載の化合物。
- 、④フリル、⑤エチニルまたは⑥C₃-゚シクロアルキルを有していてもよいC」-,アルキル、(3) ベンゼン環に①ハロゲン、②C,1-4アルキル、③ハロゲノーC ルキルまたは (4) C3-gシクロアルキルである請求項1または2記載の化合物 - 4アルキルまたは④C,-4アルコキシを有していてもよいフェニルーC,-4ア (11) K が (1) 水衆原子、 (2) ①ハロゲン、②ピリジル、③モルホリノ

52

0

(12) R4が①쮵換基としてハロゲンまたはフリルを有していてもよいC₁₋₄アルキル基または②ベンゼン環にハロゲンを有していてもよいベンジル基である請求項1または2記載の化合物。

 $(1.3) - N(R^1) R^2$ が置換基を有していてもよい1 -ピペリジニル基、Eがトリメチレン基、 R^3 が置換基を有していてもよいフェニル基、GがCO、Jが

CHで、かつQおよびRがそれぞれメチレン基である請求項1記載の化合物。

- (14) F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロビル]-F(3,4-ジクロロフェニル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド、1-ベンジル-F[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル]-5-オキソ-Fフェニル-3-ピロリジンカルボ
 - 10 キサミ,ド、1-(2-クロロベンジル)-ル[3-(4-ベンジル-1-ピベリジニル)プロピル
]-5-オキソ-사フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド、ル[3-(4-(4-フルオロベ ンジル)-1-ピペリジニル)プロピル]-ル(3,4-ジクロロフェニル)-1-メチル-5-オ キソ-3-ピロリジンカルボキサミドおよびル[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プ ロピル]-5-オキソ-사フェニル-1-(2,2,2-トリフルオロエチル)-3-ピロリジンカ

2

- 15 ルポキサミドから選ばれた化合物またはその塩。
- (15) 請求項1記載の化合物のプロドラッグ。
- (16) 請求項1記載の化合物またはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成 か
- (17) ケモカインレセプター古抗剤である請求項16記載の組成物。
- 20 (18) CCR5拮抗剤である請求項16記載の組成物。
- (19) HIVの感染症の予防・治療剤である請求項16記載の組成物。
- (20) AIDSの予防・治療剤である請求項16記載の組成物。
- (21) AIDSの病臨進行抑制剤である間求項16記載の組成物。
- (22) さらにプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵衆阻害剤を組み合わ
 - 25 せてなる諸求項19記載の組成物。
- (23) 逆転写酵素阻害剤がジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、ラミブジン、スタブジン、アバカビル、ネビラピン、デラビルジンまたはエファビレンツである贈求項22記載の組成物。
- (24) プロテアーゼ阻害剤がサキナビル、リトナビル、インジナビル、アムブ

WO 00/66551

PCT/JP00/02765

3

レナビルまたはネルフィナビルである間求項22記載の組成物。

(25) 請求項1記載の化合物またはそのプロドラッグとプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵素阻害剤とのHIVの感染症の予防・治療のための使用。

.. 4 0

Ξ

(式中、R¹は炭化水素基を、R²は炭素数2以上の炭化水素基を示し、またR¹とR²が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい環を形成してもよく、R³は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてちよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素類基を、Eはオキソ基以外の置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基を示す。)で表わされる化合物またはその塩と式:

(式中、R*は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい水存環基を、Jは窒素原子または置換基を有していてもよいメチン基を、QおよびRはそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい2価のC1-3鎖状炭化水素基を、R*はカルボキシ基、またはスルホン酸基またはそれらの塩または反応性誘導体を示す。)で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする式:

2

$$R^{4} - N_{R} - J - G - N - E - N_{R}$$
 (1)

(式中、GはCOまたはSO₂を示し、他の記号は前記と同意義である。) で表

される化合物またはその塩の製造法。

20

(27) 塩基の存在下、式:

WO 00/66551 PCT/JP00/02765

103

(A1)

(式中、R³は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、R⁴は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい炭化水素基を、Bはオキソ基以外の置換基を有していてちよいなでもよい2価の鎖状炭化水素基を、GはCOまたはSO₂を、Jは窒素原子または置換基を有していてもよいメチン基を、QおよびRはそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい2価のC₁₋₃鎖状炭化水素基を、Xは脱離基を示す。)で表される化合物またはその塩と式:

Ξ

10 (式中、R はは炭化水素基を、R は炭素数2以上の炭化水素基を示し、またR t とR が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい類を形成してもよい。)で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする式

Ξ

- 15 (式中、各記号は前記と同意義である。)で表される化合物またはその塩の製造法。
- (28)請求項1記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とするケモカイン受容体活性を抑制する方法。
- (29) ケモカイン受容体活性を抑制する薬剤の製造のための請求項1記載の化
- 20 合物の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/02765

| REGISTRY (STN) , CA (STN) , CAOLD (STN) , CAPLIS (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Cutegory* NO, 97/44292 A. (TELSTAN LIMITED) , A 77 November 1997 (27.11.97) E 71 November 1997 (27.11.97) E 72 November 1997 (27.11.97) E 73 November 1997 (27.11.97) E 74 D. 199 (199 (199 (199 (199 (199 (199 (199 |
|--|
| (TELJIN LIMITED), (27.11.97) A & EP, 914319, A & EP, 914319, A & US, 4013445, E AU, 8619475, E AU, 964765, A & EP, 801655, A & EP, |
| TEA-GELGY AG), 23.08.78) A & US, 4013445, & FR, 2289489, & AU, 8619475, IS.08.96) A & E.P. IS.08.96) A & AU, 9647858, & AU, 9647858, A & AU, 9647858, AU, |
| LEPETIT S. 6) (a) 801655, i. 9647858, i. 9647858, i. al filing "X" rwhich is greater "4" but later "4" Autho |
| utinuation of Box C. Tr rr which is not he international filing "X" rity claim(s) or which is other claution or other "Y", e, exhibition or other all filing date but later "A" ional search Date (100) |
| ntinuation of Box C. Transwhich is not the international filling "X" inty claim(s) or which is other citation or other "Y", e, exhibition or other "&" at filling date but later "&" total filling date but later "&" total filling date but later "&" total for the filling date but later "&" total filling "&" total filling date but later "&" total filling "&" total fillin |
| rr which is not he international filing "X" rity claim(s) or which is "Y" e, exhibition or other "A" al filing date but later "A" ional search Date () |
| other citation or which is other citation or other ce, exhibition or other al filing date but later "4" lional search Date (c. 0.0) |
| e, exhibition or other "A" ling date but later "A" lonal search Date (000) |
| ional search |
| Authorized officer |
| |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

3

| PCT/JP00/02765 | of item 1 of first sheet) | r Article 17/23(a) for the following reasons: |
|----------------|---|--|
| | cervations where certain cialms were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) | tional search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: |

Box I Ob

Claim 28 pertains to methods for treatment of the human body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods, and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search.

Claims Nos:

because they relate to parts of the international application that do not compty with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

7

because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Claims Nos.: 28

Ø

Claims Nos.:

 because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)

As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.

.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

| al search fees | |
|--|--|
| nent of addition | 92) |
| No protest accompanied the payment of additional search fees | Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992) |
| protest accom | n of first shee |
| ž 🗆 | (continuatio |
| | CT/ISA/210 |
| | P. F. |

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

Remark on Protest

の日の後に公表された文献 「T」国際出版日次に公表された文献であって 「田園店子館するのではたく、発明の原理文は理 協の理解のために引用するもの 「X」特に関連のあ文献であって、当様文献のみで発明 の新規性文は遺歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当様文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自興である組合せに よって遺歩性がないと考えられるもの よって遺歩性がないと考えられるもの 「A」同一パテントファミリー文献 関連する 4P 9638 電話番号 03-3581-1101 内級 3492 1-27, 29 1-27, 29 1-27, 29PCT/JP00/02765 1 5.08.00 Int. C1' C07D207/277, 401/06, 14, 403/06, 405/14, 413/06, A61K31/4015, 454, 4546, 5377, 55, A61P31/18, 43/00 11: C1' C07D207/277, 401/06, 14, 403/06, 405/14, 413/06, 61K31/4015, 454, 4545, 496, 5377, 55, A61P31/18, 43/00 パテントファミリーに関する別紙を存用。 - 60 REGISTRY (STN), CA (STN), CAOLD (STN), CAPLUS (STN) RO, 96/24607, A1 (GRUPPO LEPETIT S. P. A.) 15.8 J. 1996 (15.08.96) &JP, 10-504040, A &EP, 801655, A1 &CA, 2212372, A &AU, 9647858, A GB, 1522666, A (CIBA-GEIGY AG) 23.8 J. 1978 (23.08.78) & JP, 51-125745, A & US, 4013445, A & DE, 2548231, A & FR, 2289498, A 伶許庁審査官(権限のある職員) 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の投示 #0,97/44329,A1 (TELJIN LIMITED) 27.11 A. 1997 (27.11.97) 国際関連領色の発送日 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) 国際出版每号 &JP, 09-309877, A &EP, 914319, A1 &AU, 3135497, A 文献(理由を付す) ロ頭による開示、使用、展示等に官及する文献 国際出顧目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出顧 以後に公安されたもの 「L」優先権主張に疑務を想起する文献又は他の文献の発行 [E] 国際出版目前の出版または特許であるが、国際出版日 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (1PC) &CH, 611773, A &AU, 8619475, A B. 関産を行った分野 関査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) 東京都千代田区電が関三丁目4番3号 00 C機の統合にも文献が列挙されている。 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 07.08.
 C. 関連すると認められる文献引用文献の カテゴリー*
 引用文献名
 国際調査機関の名称及びあて先 引用文献のカアゴリー 国際調査を完了した日 ≪ ~ < <u>o</u>E

模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

| | 国際調查報告 | 国際出版番号 PCT/JP00/02765 |
|---|--|--|
| 1 1 位 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | の範囲の一部の調査ができないときの意見 項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、 • | (第1ページの2の数き) この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 |
| : | 防水の範囲 28 は、この国際関を機関 つまり、 | この国際関査機関が国金をすることを要しない対象に係るものである。 |
| | 請状の範囲28は、手術又は治療による人体の処置方法及び人体の診断方法であり、 関が翻査をすることを受しない対象に係るものである。 | 方法及び人体の診断方法であり、この国際調査機 |
| □ ≈i | 請求の範囲 ない国際出版の部分に係るものである。つまり、 | 有常義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を消たしてい つまり、 |
| | 済火の範囲 従って記載されていない。 | 佐属静水の範囲でわってPCT規則6.4(a)の第2次及び第3文の規定に |
| 第日卷 | 発明の単一性が欠加しているときの意見 (第1ページの3の税き) | 3の焼き) |
| K | 次に述べるようにこの国際出版に二以上の発明があるとこの国際顕査機関は認めた。 、 | 務期在機関は認めた。 |
| | | |
| ☐ | 。 出層人が必要な追加層登事数料をすべて期間内に納付したので、 の範囲について作成した。 | たので、この国際関査報告は、すべての関査可能な請求 |
| - | 追加四弦手数料を要求するまでもなく、すべての調査可加原金手数料の掛付を求めなかった。 | ナペトの調査可能な開来の範囲について調査することができたので、追 |
| ლ : | 出版人が必要な追加政治平数料を一部のみしか期間内に併付しなかったので、付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 | 射付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納 |
| 4. [] | 出版人が必要な追加盟各手数料を期間内に納付しなかったので、 されている発明に係る 次の請求の範囲について 作成した。 | たので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載。 |
| 超加爾 | 追加 <u>開充</u> 手数料の異識の申立てに関する注意 □ 追加関空手数料の耕付と共に出願人から異臨申立てがあった。 □ 追加國空手数料の耕付と共に出願人から異臨申立てがなかった。 | めった。 なかった。 |

様式PCT/1SA/210 (第1ページの鼓葉 (1)) (1998年7月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.